Best Available Copy

PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

A61K 31/00, 31/505, 31/53

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 95/26716

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

12. Oktober 1995 (12.10.95)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP95/01099

A1

(22) Internationales Anmeldedatum:

23. März 1995 (23.03.95)

(30) Prioritätsdaten:

P 44 11 225.4

31. März 1994 (31.03.94)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BAUMANN, Emst [DE/DE]; Falkenstrasse 6a, D-67373 Dudenhofen (DE). VOGEL-BACHER, Uwe, Josef [DE/DE]; Niedererdstrasse 56, D-67071 Ludwigshafen (DE). RHEINHEIMER, Joachim [DE/DE]; Merziger Strasse 24, D-67063 Ludwigshafen (DE), KLINGE, Dagmar [DE/DE]; Brückenkopfstrasse 15, D-69120 Heidelberg (DE). RIECHERS, Hartmut [DE/DE]; Bergstrasse 44, D-67067 Ludwigshafen (DE). KRÖGER, Burkhard [DE/DE]; Tilsiterstrasse 21, D-67117 Limburgerhof (DE). BIALOJAN, Siegfried [DE/DE]; In den Auwiesen 49. D-68723 Oftersheim (DE). BOLLSCHWEILER, Claus [DE/DE]; Karl-Christ-Strasse 13, D-69118 Heidelberg (DE). WERNET, Wolfgang [DE/DE]; Burgweg 115, D-67454 Hassloch (DE). UNGER, Liliane [DE/DE]; Wollstrasse

129, D-67065 Ludwigshafen (DE). RASCHACK, Manfred [DE/DE]; Donnersbergstrasse 7, D-67256 Weisenheim

(74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLSCHAFT; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BR, BY, CA, CN, CZ, FI, HU, JP, KR, KZ, MX, NO, NZ, PL, RU, SG, SI, UA, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen

(54) Title: PYRIMIDINE OR TRIAZINE CARBOXYLIC ACID DERIVATIVES TO BE USED AS MEDICAMENTS

(54) Bezeichnung: PYRIMIDIN- ODER TRIAZINCARBONSÄUREDERIVATE ZUR VERWENDUNG ALS ARZNEIMITTEL

(57) Abstract

The invention concerns the use of carboxylic acid derivatives of formula (I) in which R means a formyl group, a CO₂H group or a residue which can be hydrolysed to form COOH; X means nitrogen or CR14, wherein R14 means hydrogen or, together with R3, forms a 3to 4-member alkylene or alkenylene chain in each of which a methyl group can be replaced by oxygen; Y means sulphur or oxygen or a single bond; Z means sulphur or oxygen;

$$R = Z - C - CH - Y - X$$

$$R = X$$

and the other substituents have the meanings given in the description. These derivatives can be used for preparing medicaments.

Verwendung von Carbonsäurederivaten der Formel (I), in der R eine Formylgruppe, eine Gruppe CO2H oder einen zu COOH hydrolysierbaren Rest bedeutet: X Stickstoff oder CR14 bedeutet, wobei R14 Wasserstoff bedeutet oder zusammen mit R3 eine 3- bis 4-gliedrige Alkylen- oder Alkenylenkette bildet, in der jeweils eine Methylgruppe durch Sauerstoff ersetzt ist; Y Schwefel oder Sauerstoff oder eine Einfachbindung bedeutet; Z Schwefel oder Sauerstoff bedeutet; und die anderen Substituenten die in der Beschreibung angegebene Bedeutung haben zur Herstellung von Arzneimitteln.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

ΑT	Österreich	GA	Gabon	MR	Mauretanien
AU	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GE	Georgien	NE	Niger
BE	Belgien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	NZ	Neuseeland
BJ	Benin	IE	Irland	PL	Polen
BR	Brasilien	IT	Italien	PT	Portugal
BY	Belarus	JP	Japan	RO	Rumānien
CA	Kanada	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Slowenien
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Slowakei
CM	Kamerun	LI	Liechtenstein	SN	Senegal
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dänemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
ES	Spanien	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerik
FI	Finnland	ML	Mali	UZ	Usbekistan
FR	Frankreich	MN	Mongolei	VN	Vietnam

PYRIMIDIN- ODER TRIAZINCARBONSAUREDERIVATE ZUR VERWENDUNG ALS ARZNEIMITTEL

Beschreibung

5

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung bestimmter Carbonsäuredrivate als Arzneimittel.

Endothelin ist ein aus 21 Aminosäuren aufgebautes Peptid, das 10 von vaskulärem Endothel synthetisiert und freigesetzt wird.
Endothelin existiert in drei Isoformen, ET-1, ET-2 und ET-3.
Im Folgenden bezeichnet "Endothelin" oder "ET" eine oder alle Isoformen von Endothelin. Endothelin ist ein potenter Vasokonstriktor und hat einen starken Effekt auf den Gefäßtonus. Es

15 ist bekannt, daß diese Vasokonstriktion von der Bindung von Endothelin an seinen Rezeptor verursacht wird (Nature, 332, 411-415, 1988; FEBS Letters, 231, 440-444, 1988 und Biochem. Biophys. Res. Commun., 154, 868-875, 1988).

- 20 Erhöhte oder abnormale Freisetzung von Endothelin verursacht eine anhaltende Gefäßkontraktion in peripheren, renalen und zerebralen Blutgefäßen, die zu Krankheiten führen kann. Wie in der Literatur berichtet, wurden erhöhte Plasmaspiegel von Endothelin gefunden bei Patienten mit Hypertonie, akutem Myokardinfarkt, pulmonärer
- 25 Hypertonie, Raynaud-Syndrom, Atherosklerose und in den Atemwegen von Asthmatikern (Japan J. Hypertension, 12, 79 (1989), J. Vascular Med. Biology 2, 207 (1990), J. Am. Med. Association 264, 2868 (1990)).
- 30 Demnach sollten Substanzen, die spezifisch die Bindung von Endothelin an den Rezeptor inhibieren, auch die obengenannten verschiedenen physiologischen Effekte von Endothelin antagonisieren und daher wertvolle Pharmaka darstellen.
- 35 Es wurde nun gefunden, daß bestimmte Carbonsäurederivate gute Hemmstoffe für Endothelinrezeptoren sind.

Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung von Carbonsäurederivaten mit der im folgenden beschriebenen Formel I zur Herstellung 40 von Arzneimitteln, insbesondere zur Herstellung von Hemmstoffen für Endothelinrezeptoren.

2

Carbonsäurederivate der allgemeinen Formel I

10

in der R eine Formylgruppe, eine Gruppe CO_2H oder einen zu COOH hydrolysierbaren Rest bedeutet und die übrigen Substituenten folgende Bedeutung haben:

- 15 R² Halogen, C_1-C_4 -Alkyl, C_1-C_4 -Halogenalkyl, C_1-C_4 -Alkoxy, C_1-C_4 -Halogenalkoxy oder C_1-C_4 -Alkylthio;
- X Stickstoff oder CR¹⁴, wobei R¹⁴ Wasserstoff bedeutet oder zusammen mit R³ eine 3- bis 4-gliedrige Alkylen- oder
 Alkenylenkette bildet, in der jeweils eine Methylengruppe durch Sauerstoff ersetzt ist;
- R^3 Halogen, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy, C_1 - C_4 -Alkylthio oder R^3 ist mit R^{14} wie oben angegeben zu einem 5- oder 6-gliedrigen Ring verknüpft;
- R⁴ eine C₁-C₁₀-Alkylgruppe, welche ein bis fünf Halogenatome und/oder einen der folgenden Reste tragen kann: C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, Cyano, C₁-C₈-Alkylcarbonyl, C₁-C₈-Alkoxy-carbonyl, Phenyl, Phenoxy oder Phenylcarbonyl, wobei die Phenylreste ihrerseits ein bis fünf Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen können: C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy und/oder C₁-C₄-Alkylthio;

35

40

eine C_1-C_{10} -Alkylgruppe, welche ein bis fünf Halogenatome tragen kann und einen der folgenden Reste trägt: ein fünfgliedriger Heteroaromat, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome und/oder ein Schwefel- oder Sauerstoffatom, welcher ein bis vier Halogenatome und/oder einen bis zwei der folgenden Reste tragen kann: C_1-C_4 -Alkyl, C_1-C_4 -Halogenalkyl, C_1-C_4 -Alkoxy, C_1-C_4 -Halogenalkoxy, C_1-C_4 -Alkylthio und/oder Phenyl;

eine C_3-C_{12} -Cycloalkyl- oder C_3-C_{12} -Cycloalkenylgruppe, die ein Sauerstoff- oder Schwefelatom enthalten kann und ein bis fünf Halogenatome und/oder einen der folgenden Reste tragen kann: $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_1-C_4-Alkyl$ thio, Cyano, $C_1-C_8-Alkyl$ -

PCT/EP95/01099

3

WO 95/26716

5

10

15

30

carbonyl, C_1 - C_8 -Alkoxycarbonyl, Phenyl, Phenoxy oder Phenyl-carbonyl, wobei die Phenylreste ihrerseits ein bis fünf Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen können: C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy und/oder C_1 - C_4 -Alkylthio;

eine C_3 - C_6 -Alkenyl- oder eine C_3 - C_6 -Alkinylgruppe, welche jeweils ein bis fünf Halogenatome und/oder einen der folgenden Reste tragen kann: C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkylthio, Cyano, C_1 - C_8 -Alkylcarbonyl, C_1 - C_8 -Alkoxycarbonyl, Phenyl, Phenoxy oder Phenylcarbonyl, wobei die Phenylreste ihrerseits ein bis fünf Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen können: C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy und/oder C_1 - C_4 -Alkylthio;

ein fünf- oder sechsgliedriger Heteroaromat, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome und/oder ein Schwefel- oder Sauerstoffatom, welcher ein bis vier Halogenatome und/oder einen bis zwei der folgenden Reste-tragen kann: C1-C4-Alkyl,

C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy,
C₁-C₄-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy oder Phenylcarbonyl, wobei
die Phenylreste ihrerseits ein bis fünf Halogenatome und/oder
einen bis drei der folgenden Reste tragen können: C₁-C₄-Alkyl,
C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy und/oder
C₁-C₄-Alkylthio;

Phenyl oder Naphthyl, die durch einen oder mehrere der folgenden Reste substituiert sein können: Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy, Phenoxy, C_1 - C_4 -Alkylthio, Amino, C_1 - C_4 -Alkylamino oder C_1 - C_4 -Dialkylamino;

R⁴ und R⁵ bilden zusammen mit dem benachbarten Kohlenstoffatom einen 3- bis 8-gliedrigen Ring, der ein Sauerstoff- oder Schwefelatom enthalten kann und einen bis drei der folgenden Reste tragen kann: C₁-C₄-Alkyl, Halogen, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy und/oder C₁-C₄-Akylthio;

R⁵ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₆-Alkenyl, C₃-C₆-Alkinyl, C₃-C₈-Cycloalkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxyalkyl, C₁-C₄-Alkylthioalkyl, Phenyl oder R⁵ ist mit R⁴ wie oben angegeben zu einem 3- bis 8-gliedrigen Ring verknüpft;

R6 C₁-C₈-Alkyl, C₃-C₆-Alkenyl, C₃-C₆-Alkinyl oder C₃-C₈-Cyclo-45 alkyl, wobei diese Reste jeweils ein- oder mehrfach substituiert sein können durch: Halogen, Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkoxy, C₃-C₆-Alkenyloxy, C₃-C₆-Alkinyloxy, C₁-C₄-Alkylthio, 5

10

 $\begin{array}{llll} & C_1-C_4-Halogenalkoxy, & C_1-C_4-Alkylcarbonyl, & C_1-C_4-Alkoxycarbonyl, \\ & C_1-C_4-Alkylamino, & Di-C_1-C_4-alkylamino, & Phenyl, & ein-oder \\ & mehrfach, & z.B. & ein bis dreifach durch Halogen, & Nitro, & Cyano, \\ & C_1-C_4-Alkyl, & C_1-C_4-Halogenalkyl, & C_1-C_4-Alkoxy, & C_1-C_4-Halogenalkoxy & C_1-C_4-Alkylthio substituiertes & Phenyl & Oder \\ & Phenoxy; \end{array}$

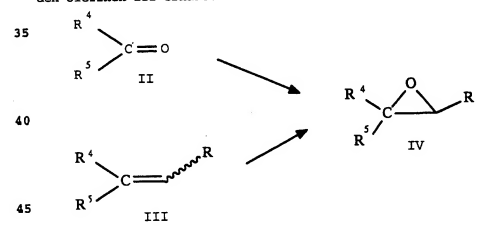
Phenyl oder Naphthyl, die jeweils durch einen oder mehrere der folgenden Reste substituiert sein können: Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, Amino, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy, Phenoxy, C_1 - C_4 -Alkylamino oder C_1 - C_4 -Dialkylamino;

ein fünf- oder sechsgliedriger Heteroaromat, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome und/oder ein Schwefel- oder Sauerstoffatom, welcher ein bis vier Halogenatome und/oder einen bis zwei der folgenden Reste tragen kann: C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio; Phenyl, Phenoxy oder Phenylcarbonyl, wobei die Phenylreste ihrerseits ein bis fünf Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen können: C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy und/oder C₁-C₄-Alkylthio;

25 Y Schwefel oder Sauerstoff oder eine Einfachbindung;

Z Schwefel oder Sauerstoff;

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen geht aus von 30 den Epoxiden IV, die man in allgemein bekannter Weise, z.B. wie in J. March, Advanced Organic Chemistry, 2nd ed., 1983, S. 862 und S. 750 beschrieben, aus den Aldehyden bzw. Ketonen II oder den Olefinen III erhält:



5

Carbonsäurederivate der allgemeinen Formel VI können hergestellt werden, indem man die Epoxide der allgemeinen Formel IV (z.B. mit $R = COOR^{10}$) mit Alkoholen oder Thiolen der allgemeinen Formel V, in der R⁶ und Z die in Anspruch 1 genannte Bedeutung haben, zur 5 Reaktion bringt.

$$10 + R^{6}ZH \longrightarrow R^{6} Z \longrightarrow CH \longrightarrow OH VI$$

$$V \longrightarrow R^{6} Z \longrightarrow CH \longrightarrow OH VI$$

Dazu werden Verbindungen der allgemeinen Formel IV mit einem Überschuß der Verbindungen der Formel V, z.B. 1,2-7, bevorzugt 15 2-5 Molāquivalenten, auf eine Temperatur von 50 - 200°C, bevorzugt 80 - 150°C, erhitzt.

Die Reaktion kann auch in Gegenwart eines Verdünnungsmittels. erfolgen. Zu diesem Zweck können sämtliche gegenüber den ver-

20 wendeten Reagenzien inerte Lösungsmittel verwendet werden.

Beispiele für solche Lösungsmittel beziehungsweise Verdünnungsmittel sind Wasser, aliphatische, alicyclische und aromatische Kohlenwasserstoffe, die jeweils gegebenenfalls chloriert sein

- 25 können, wie zum Beispiel Hexan, Cyclohexan, Petrolether, Ligroin, Benzol, Toluol, Xylol, Methylenchlorid, Chloroform, Kohlenstofftetrachlorid, Ethylenchlorid und Trichlorethylen, Ether, wie zum Beispiel Diisopropylether, Dibutylether, Propylenoxid, Dioxan und Tetrahydrofuran, Ketone, wie zum Beispiel Aceton, Methylethyl-
- 30 keton, Methylisopropylketon und Methylisobutylketon, Nitrile, wie zum Beispiel Acetonitril und Propionitril, Alkohole, wie zum Beispiel Methanol, Ethanol, Isopropanol, Butanol und Ethylenglycol, Ester, wie zum Beispiel Ethylacetat und Amylacetat, Säureamide, wie zum Beispiel Dimethylformamid und Dimethylacetamid, Sulfoxide 35 und Sulfone, wie zum Beispiel Dimethylsulfoxid und Sulfolan, und

Die Reaktion wird dabei bevorzugt in einem Temperaturbereich zwischen 0°C und dem Siedepunkt des Lösungsmittels bzw. Lösungs-

Basen, wie zum Beispiel Pyridin.

40 mittelgemisches durchgeführt.

Die Gegenwart eines Reaktionskatalysators kann von Vorteil sein. Als Katalysatoren kommen dabei starke organische und anorganische Säuren sowie Lewissäuren in Frage. Beispiele hierfür sind unter 45 anderem Schwefelsäure, Salzsäure, Trifluoressigsäure, Bortrifluorid-Etherat und Titan(IV)-Alkoholate.

6

Die erfindungsgemäßen Verbindungen, in denen Y Sauerstoff bedeutet und die restlichen Substituenten die unter der allgemeinen Formel I angegebenen Bedeutung haben, können beispielsweise derart hergestellt werden, daß man die Carbonsäurederivate der allgemeinen Formel VI, in denen die Substituenten die angegebene Bedeutung haben, mit Verbindungen der allgemeinen Formel VII,

10
$$VI + R \stackrel{15}{\longrightarrow} X$$

$$N = X$$

in der_R15 Halogen oder R16-SO2-bedeutet, wobei R16 C1-C4-Alkyl, C1-C4-Halogenalkyl oder Phenyl sein-kann, zur-Reaktion bringt.

20 Die Reaktion findet bevorzugt in einem der oben genannten inerten Verdünnungsmittel unter Zusatz einer geeigneten Base, d.h. einer Base, die eine Deprotonierung des Zwischenproduktes VI bewirkt, in einem Temperaturbereich von Raumtemperatur bis zum Siedepunkt des Lösungsmittels statt.

25

Als Base kann ein Alkali- oder Erdalkalimetallhydrid wie Natriumhydrid, Kaliumhydrid oder Calciumhydrid, ein Carbonat wie Alkalimetallcarbonat, z.B. Natrium- oder Kaliumcarbonat, ein Alkalioder Erdalkalimetallhydroxid wie Natrium- oder Kaliumhydroxid,

30 eine metallorganische Verbindung wie Butyllithium oder ein Alkaliamid wie Lithiumdiisopropylamid dienen.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen, in denen Y Schwefel bedeutet und die restlichen Substituenten die unter der allgemeinen Formel 35 I angegebene Bedeutung haben, können beispielsweise derart hergestellt werden, daß man Carbonsäurederivate der allgemeinen Formel VIII, die in bekannter Weise aus Verbindungen der allgemeinen Formel VI erhältlich sind und in denen die Substituenten die oben angegebene Bedeutung haben, mit Verbindungen der allge-

40 meinen Formel IX, in der \mathbb{R}^2 , \mathbb{R}^3 und X die unter der allgemeinen Formel I angegebene Bedeutung haben, zur Reaktion bringt.

10

Die Reaktion findet bevorzugt in einem der oben genannten inerten Verdünnungsmittel unter Zusatz einer geeigneten Base, d.h. eine Base, die eine Deprotonierung des Zwischenproduktes IX bewirkt, in einem Temperaturbereich von Raumtemperatur bis zum Siedepunkt des Lösungsmittels statt.

Als Base können neben den oben genannten auch organische Basen wie tertiäre Amine, z.B. Triethylamin, Pyridin, Imidazol oder 20 Diazabicycloundecen dienen.

Verbindungen der Formel I können auch dadurch hergestellt werden, daß man von den entsprechenden Carbonsäuren, d. h. Verbindungen der Formel I, in denen R¹ Hydroxyl bedeutet, ausgeht und diese zunächst auf übliche Weise in eine aktivierte Form wie ein Halogenid, ein Anhydrid oder Imidazolid überführt und dieses dann mit einer entsprechenden Hydroxylverbindung HOR¹0 umsetzt. Diese Umsetzung läßt sich in den üblichen Lösungsmitteln durchführen und erfordert oft die Zugabe einer Base, wobei die oben genannten 30 in Betracht kommen. Diese beiden Schritte lassen sich beispielsweise auch dadurch vereinfachen, daß man die Carbonsäure in Gegenwart eines wasserabspaltenden Mittels wie eines Carbodiimids auf die Hydroxylverbindung einwirken läßt.

- 35 Außerdem können Verbindungen der Formel I auch dadurch hergestellt werden, daß man von den Salzen der entsprechenden Carbonsäuren ausgeht, d. h. von Verbindungen der Formel I, in denen R für eine Gruppe COR¹ und R¹ für OM stehen, wobei M ein Alkalimetallkation oder das Äquivalent eines Erdalkalimetallkations
- 40 sein kann. Diese Salze lassen sich mit vielen Verbindungen der Formel R¹-A zur Reaktion bringen, wobei A eine übliche nucleofuge Abgangsgruppe bedeutet, beispielsweise Halogen wie Chlor, Brom, Iod oder gegebenenfalls durch Halogen, Alkyl oder Halogenalkyl substituiertes Aryl- oder Alkylsulfonyl wie z.B. Toluolsulfonyl
- 45 und Methylsulfonyl oder eine andere äquivalente Abgangsgruppe. Verbindungen der Formel R^1-A mit einem reaktionsfähigen Substituenten A sind bekannt oder mit dem allgemeinen Fachwissen leicht

R

zu erhalten. Diese Umsetzung läßt sich in den üblichen Lösungsmitteln durchführen und wird vorteilhaft unter Zugabe einer Base, wobei die oben genannten in Betracht kommen, vorgenommen.

5 Der Rest R in Formel I ist breit variabel. Beispielsweise steht R für eine Gruppe

O || C-R¹

10

in der R1 die folgende Bedeutung hat:

a) Wasserstoff;

15

b) eine Succinimidyloxygruppe;

c) ein über ein Stickstoffatom verknüpfter 5-gliedriger Heteroaromat wie Pyrrolyl, Pyrazolyl, Imidazolyl-und-Triazolyl,
welcher ein bis zwei Halogenatome, insbesondere Fluor und
Chlor und/oder ein bis zwei der folgenden Reste tragen kann:

 $C_1-C_4-Alkyl$ wie Methyl, Ethyl, 1-Propyl, 2-Propyl, 2-Methyl-2-propyl, 2-Methyl-1-propyl, 1-Butyl, 2-Butyl;

25

 C_1-C_4 -Halogenalkyl, insbesondere C_1-C_2 -Halogenalkyl wie beispielsweise Fluormethyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, Chlordifluormethyl, Dichlorfluormethyl, Trichlormethyl, 1-Fluorethyl, 2-Fluorethyl, 2,2-Difluorethyl, 2,2,2-Trifluorethyl, 2-Chlor-2,2-difluorethyl, 2,2-Dichlor-2-fluorethyl,

ethyl, 2-Chlor-2,2-difluorethyl, 2,2-Dichlor-2-fluorethyl
2,2,2-Trichlorethyl und Pentafluorethyl;

C₁-C₄-Halogenalkoxy, insbesondere C₁-C₂-Halogenalkoxy wie Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Chlordifluormethoxy, 1-Fluorethoxy, 2-Fluorethoxy, 2,2-Difluorethoxy, 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy, 2,2,2-Trifluorethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy und Pentafluorethoxy, insbesondere Trifluormethoxy;

40 C_1-C_4 -Alkoxy wie Methoxy, Ethoxy, Propoxy, 1-Methylethoxy, Butoxy, 1-Methylpropoxy, 2-Methylpropoxy, 1,1-Dimethylethoxy, insbesondere Methoxy, Ethoxy, 1-Methylethoxy;

9

 $C_1-C_4-Alkylthio$ wie Methylthio, Ethylthio, Propylthio, 1-Methylethylthio, Butylthio, 1-Methylpropylthio, 2-Methylpropylthio, 1,1-Dimethylethylthio, insbesondere Methylthio und Ethylthio;

5 d)

10

—(0) _m N / R /

in dem m für 0 oder 1 steht und R^7 und R^8 , die gleich oder unterschiedlich sein können, die folgende Bedeutung haben:

15

45

Wasserstoff

 $C_1-C_8-Alkyl$, insbesondere_ $C_1-C_4-Alkyl$ wie oben genannt;

 $C_3-C_6-Alkenyl$ wie 2-Propenyl, 2-Butenyl, 3-Butenyl, 20 1-Methyl-2-propenyl, 2-Methyl-2-propenyl, 2-Pentenyl, 3-Pentenyl, 4-Pentenyl, 1-Methyl-2-butenyl, 2-Methyl-2-butenyl, 3-Methyl-2-butenyl, 1-Methyl-3-butenyl, 2-Methyl-3-butenyl, 3-Methyl-3-butenyl, 1,1-Dimethyl-2-propenyl, 1,2-Dimethyl-2-propenyl, 25 1-Ethyl-2-propenyl, 2-Hexenyl, 3-Hexenyl, 4-Hexenyl, 5-Hexenyl, 1-Methyl-2-pentenyl, 2-Methyl-2-pentenyl, 3-Methyl-2-pentenyl, 4-Methyl-2-pentenyl, 3-Methyl-3-pentenyl, 4-Methyl-3-pentenyl, 1-Methyl-4-pentenyl, 2-Methyl-4-pentenyl, 30 3-Methyl-4-pentenyl, 4-Methyl-4-pentenyl, 1,1-Dimethyl-2-butenyl, 1,1-Dimethyl-3-butenyl, 1,2-Dimethyl-2-butenyl, 1,2-Dimethyl-3-butenyl, 1,3-Dimethyl-2-butenyl, 1,3-Dimethyl-3-butenyl, 2,2-Dimethyl-3-butenyl, 2,3-Dimethyl-2-butenyl, 35 2-Ethyl-2-butenyl, 2-Ethyl-3-butenyl, 1,1,2-Tri-

2,3-Dimethyl-3-butenyl, 1-Ethyl-2-butenyl, 1-Ethyl-3-butenyl, 2-Ethyl-2-butenyl, 2-Ethyl-3-butenyl, 1,1,2-Tri-methyl-2-propenyl, 1-Ethyl-1-methyl-2-propenyl und 1-Ethyl-2-methyl-2-propenyl, insbesondere 2-Propenyl, 2-Butenyl, 3-Methyl-2-butenyl und 3-Methyl-2-pentenyl;

C₃-C₆-Alkinyl wie 2-Propinyl, 2-Butinyl, 3-Butinyl, 1-Methyl-2-propinyl, 2-Pentinyl, 3-Pentinyl, 4-Pentinyl, 1-Methyl-3-butinyl, 2-Methyl-3-butinyl, 1-Methyl-2-butinyl, 1,1-Dimethyl-2-propinyl, 1-Ethyl-2-propinyl, 2-Hexinyl, 3-Hexinyl, 4-Hexinyl, 5-Hexinyl, 1-Methyl-2-pentinyl,

1-Methyl-3-pentinyl, 1-Methyl-4-pentinyl,

10

2-Methyl-3-pentinyl, 2-Methyl-4-pentinyl,
3-Methyl-4-pentinyl, 4-Methyl-2-pentinyl,
1,1-Dimethyl-2-butinyl, 1,1-Dimethyl-3-butinyl,
1,2-Dimethyl-3-butinyl, 2,2-Dimethyl-3-butinyl,
1-Ethyl-2-butinyl, 1-Ethyl-3-butinyl, 2-Ethyl-3-butinyl
und 1-Ethyl-1-methyl-2-propinyl, vorzugsweise 2-Propinyl,
2-Butinyl, 1-Methyl-2-propinyl und 1-Methyl-2-butinyl,
insbesondere 2-Propinyl

C3-C8-Cycloalkyl, wie Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl und Cyclooctyl, wobei diese Alkyl-, Cycloalkyl-, Alkenyl- und Alkinylgruppen jeweils ein bis fünf Halogenatome, insbesondere Fluor oder Chlor und/oder ein bis zwei der folgenden Gruppen tragen können:

C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Halogenalkoxy wie vorstehend genannt, C₃-C₆-Alkenyloxy, C₃-C₆-Alkenylthio, C₃-C₆-Alkinyloxy, C₃-C₆-Alkinylthio, wobei die in diesen

Resten vorliegenden Alkenyl- und Alkinylbestandteile vorzugs-

20 weise den oben genannten Bedeutungen entsprechen;

 $C_1-C_4-Alkylcarbonyl$ wie insbesondere Methylcarbonyl, Ethylcarbonyl, Propylcarbonyl, 1-Methylethylcarbonyl, Butylcarbonyl, 1-Methylpropylcarbonyl, 2-Methylpropylcarbonyl,

25 1,1-Dimethylethylcarbonyl;

5

35

40

45

 $C_1-C_4-Alkoxycarbonyl$ wie Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Propyloxycarbonyl, 1-Methylethoxycarbonyl, Butyloxycarbonyl, 1-Methylpropyloxycarbonyl, 2-Methylpropyloxycarbonyl,

30 1,1-Dimethylethoxycarbonyl;

 $C_3-C_6-Alkenylcarbonyl$, $C_3-C_6-Alkinylcarbonyl$, $C_3-C_6-Alkenyloxy-carbonyl$ und $C_3-C_6-Alkinyloxycarbonyl$, wobei die Alkenyl- bzw. Alkinylreste vorzugsweise, wie voranstehend im einzelnen aufgeführt, definiert sind;

Phenyl, gegebenenfalls ein- oder mehrfach, z.B. einbis dreifach substituiert durch Halogen, Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy oder C₁-C₄-Alkylthio wie beispielsweise 2-Fluorphenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Bromphenyl, 2-Methylphenyl, 3-Nitrophenyl, 4-Cyanophenyl, 2-Trifluormethylphenyl, 3-Methoxyphenyl, 4-Trifluorethoxyphenyl, 2-Methylthiophenyl, 2,4-Dichlorphenyl, 2-Methoxy-3-methylphenyl, 2,4-Dimethoxyphenyl, 2-Nitro-5-cyanophenyl, 2,6-Difluorphenyl;

11

 $Di-C_1-C_4-Alkylamino$ wie insbesondere Dimethylamino, Dipropylamino, N-Propyl-N-methylamino, N-Propyl-N-ethylamino, Diisopropylamino, N-Isopropyl-N-methylamino, N-Isopropyl-N-ethylamino, N-Isopropyl-N-propylamino;

5

10

15

 R^7 und R^8 ferner Phenyl, das durch einen oder mehrere, z.B. ein bis drei der folgenden Reste substituiert sein kann: Halogen, Nitro, Cyano, $C_1-C_4-Alkyl,\ C_1-C_4-Halogenalkyl,\ C_1-C_4-Alkoxy,\ C_1-C_4-Halogenalkoxy oder <math display="inline">C_1-C_4-Alkylthio,$ wie insbesondere oben genannt;

oder R⁷ und R⁸ bilden gemeinsam eine zu einem Ring geschlossene, optionell substituierte, z.B. durch C_1 - C_4 -Alkyl substituierte C_4 - C_7 -Alkylenkette, die ein Heteroatom, ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff, enthalten kann wie $-(CH_2)_4$ -, $-(CH_2)_5$ -, $-(CH_2)_6$ -, $-(CH_2)_7$ -, $-(CH_2)_2$ -O- $(CH_2)_2$ -, $-CH_2$ -S- $(CH_2)_3$ -, $-(CH_2)_2$ -O- $(CH_2)_3$ -, $-(CH_2)_3$ -, $-(CH_2)$

20 e)

25

in der k die Werte 0, 1 und 2, p die Werte 1, 2, 3 und 4 annehmen und R^9 für

 $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Halogenalkyl$, $C_3-C_6-Alkenyl$, $C_3-C_6-Alkinyl$ oder gegebenenfalls substituiertes Phenyl steht, wie insbesondere oben genannt.

- f) R1 ferner ein Rest OR10, worin R10 bedeutet:
- Wasserstoff, das Kation eines Alkalimetalls wie Lithium, Natrium, Kalium oder das Kation eines Erdalkalimetalls wie Calcium, Magnesium und Barium oder ein umweltverträgliches organisches Ammoniumion wie tertiäres C_1 - C_4 -Alkylammonium oder das Ammoniumion;

40

 $C_3-C_8-Cycloalkyl$ wie vorstehend genannt, welches ein bis drei $C_1-C_4-Alkyl$ gruppen tragen kann;

C₁-C₈-Alkyl wie insbesonder Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methylpropyl, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1,1-Dimethylpropyl, 2,2-Dimethylpropyl,

12

1-Ethylpropyl, Hexyl, 1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 1,1-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethylpropyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1-Ethyl-2-methylpropyl, welches ein bis fünf Halogenatome, insbesondere Fluor und Chlor und/oder einen der folgenden Reste tragen kann:

- 10 C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, Cyano, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₃-C₈-Cycloakyl, C₁-C₄-Alkoxycarbonyl, Phenyl, Phenoxy oder Phenylcarbonyl, wobei die aromatischen Reste ihrerseits jeweils ein bis fünf Halogenatome und/oder ein bis drei der folgenden Reste tragen können: Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy und/oder C₁-C₄-Alkylthio, wie insbesondere oben genannt;
- eine C1-C8-Alkylgruppe wie vorstehend genannt, welch ein bis
 --fünf-Halogenatome, insbesonder Fluor und/oder Chlor tragen

 kann und einen der folgenden Reste trägt: ein 5-gliedriger
 Heteroaromat, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome, oder
 ein 5-gliedriger Heteroaromat enthaltend ein Stickstoffatom
 und ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, welcher ein bis vier
 Halogenatome und/oder ein bis zwei der folgenden Reste tragen
 kann:

Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, Phenyl, C₁-C₄-Halogenalkoxy und/oder C₁-C₄-Alkylthio. Insbesondere seien genannt: 1-Pyrazolyl, 3-Methyl-1-pyrazolyl, 4-Methyl-1-pyrazolyl, 3,5-Dimethyl-1-pyrazolyl, 3-Phenyl-1-pyrazolyl, 4-Phenyl-1-pyrazolyl, 4-Chlor-1-pyrazolyl, 4-Brom-1-pyrazolyl, 1-Imidazolyl, 1-Benzimidazolyl, 1,2,4-Triazol-1-yl, 3-Methyl-1,2,4-triazol-1-yl, 5-Methyl-1,2,4-triazol-1-yl, 1-Benztriazolyl,

- 3-Isopropylisoxazol-5-yl, 3-Methylisoxazol-5-yl, Oxazol-2-yl, Thiazol-2-yl, Imidazol-2-yl, 3-Ethylisoxazol-5-yl, 3-Phenylisoxazol-5-yl, 3-tert.-Butylisoxazol-5-yl;
- eine C_2 - C_6 -Alkylgrupe, welche in der 2-Position einen der folgenden Reste trägt: C_1 - C_4 -Alkoxyimino, C_3 - C_6 -Alkinyloxyimino, C_3 - C_6 -Halogenalkenyloxyimino oder Benzyloxyimino;

eine $C_3-C_6-Alkenyl-$ oder eine $C_3-C_6-Alkinylgruppe$, wobei diese Gruppen ihrerseits ein bis fünf Halogenatome tragen können;

13

 R^{10} ferner ein Phenylrest, welcher ein bis fünf Halogenatome und/oder ein bis drei der folgenden Reste tragen kann: Nitro, Cyano, $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Halogenalkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_1-C_4-Halogenalkoxy und/oder <math display="inline">C_1-C_4-Alkyl$ thio, wie insbesondere oben genannt;

ein über ein Stickstoffatom verknüpfter 5-gliedriger Heteroaromat, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome, welcher ein bis zwei Halogenatome und/oder ein bis zwei der folgenden

Reste tragen kann: $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Halogenalkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$, Phenyl, $C_1-C_4-Halogenalkoxy$ und/oder $C_1-C_4-Alkylthio$. Insbesondere seien genannt: 1-Pyrazolyl, 3-Methyl-1-pyrazolyl, 4-Methyl-1-pyrazolyl,

3,5-Dimethyl-1-pyrazolyl, 3-Phenyl-1-pyrazolyl,

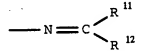
4-Phenyl-1-pyrazolyl, 4-Chlor-1-pyrazolyl,
4-Brom-1-pyrazolyl, 1-Imidazolyl, 1-Benzimidazolyl,
1,2,4-Triazol-1-yl, 3-Methyl-1,2,4-triazol-1-yl,
5-Methyl 1,2,4-triazol-1-yl, 1-Benztriazolyl, 3,4-Dich

5-Methyl-1,2,4-triazol-1-yl, 1-Benztriazolyl, 3,4-Dichlor-imidazol-1-yl;

20

5

R10 ferner ein Gruppe



25

worin R^{11} und R^{12} , die gleich oder verschieden sein können, bedeuten:

- 30 $C_1-C_8-Alkyl$, $C_3-C_6-Alkenyl$, $C_3-C_6-Alkinyl$, $C_3-C_8-Cycloalkyl$, wobei diese Reste einen $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_1-C_4-Alkylthio$ und/oder einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest, wie insbesondere vorstehend genannt, tragen können;
- Phenyl, das durch einen oder mehrere, z.B. einen bis drei der folgenden Reste substituiert sein kann: Halogen, Nitro, Cyano, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy oder C_1 - C_4 -Alkylthio, wobei diese Reste insbesondere den oben genannten entsprechen;

oder R^{11} und R^{12} bilden gemeinsam eine $C_3-C_{12}-Alkylenkette$, welche ein bis drei $C_1-C_4-Alkylgruppen$ tragen und ein Heteroatom aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff

enthalten kann, wie insbesondere bei \mathbb{R}^7 und \mathbb{R}^8 genannt.

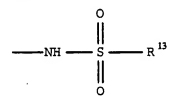
PCT/EP95/01099

WO 95/26716

5

14

g) R1 ferner ein Rest



worin R13 bedeutet:

10 C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₆-Alkenyl, C₃-C₆-Alkinyl, C₃-C₈-Cycloalkyl wie insbesondere vorstehend genannt, wobei diese Reste einen C₁-C₄-Alkoxy-, C₁-C₄-Alkylthio- und/oder einen Phenylrest wie oben genannt tragen können;

Phenyl, gegebenenfalls substituiert, insbesondere wie vorstehend genannt.

Im Hinblick auf die biologische Wirkung sind Carbonsäurederivate der allgemeinen Formel I bevorzugt in denen die Substituenten 20 folgende Bedeutung haben:

- R² die bei R¹ im einzelnen genannten C_1 - C_4 -Alkyl-, C_1 - C_4 -Halogenalkyl-, C_1 - C_4 -Alkoxy-, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy-, C_1 - C_4 -Alkylthiogruppen und Halogenatome, insbesondere Chlor, Methyl,
- Methoxy, Ethoxy, Difluormethoxy, Trifluormethoxy, besonders bevorzugt Methoxy;
 - X Stickstoff oder CR14, worin
- 30 R¹⁴ Wasserstoff bedeutet oder zusammen mit R³ eine 4- bis 5-gliedrige Alkylen- oder Alkenylenkette bildet, in der jeweils eine Methylengruppe durch Sauerstoff ersetzt ist wie -CH₂-CH₂-O-, -CH=CH-O-, -CH₂-CH₂-O-, -CH=CH-CH₂O-, insbesondere Wasserstoff und -CH₂-CH₂-O-;

- R³ die bei R¹ genannten C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Halogenalkyl-, C₁-C₄-Alkoxy-, C₁-C₄-Halogenalkoxy-, C₁-C₄-Alkylthiogruppen und Halogenatome, insbesondere Chlor, Methyl, Methoxy, Ethoxy, Difluormethoxy, Trifluormethoxy oder mit R¹⁴ wie oben genannt zu einem 5- oder 6-gliedrigen Ring verknüpft ist, besonders
- zu einem 5- oder 6-gliedrigen Ring verknüpft ist, besonders bevorzugt steht R³ für Methoxy;
- R⁴ C₁-C₁₀-Alkyl wie bei R¹ im einzelnen genannt, welches ein bis fünf Halogenatome wie Fluor, Chlor, Brom, Jod, insbesondere
 Fluor und Chlor und/oder einen der folgenden Reste tragen kann: Alkoxy, Alkylthio, Cyano, Alkylcarbonyl, Alkoxy-

PCT/EP95/01099

carbonyl, Phenyl, Phenoxy, Phenylcarbonyl wie im allgemeinen und besonderen bei R¹ genannt;

- C₁-C₁₀-Alkyl wie vorstehend genannt, welches ein bis fünf Halogenatome wie vorstehend genannt, insbesondere Fluor und Chlor, tragen kann und einen ggf. substituierten 5-gliedrigen Heteroaromaten, wie voranstehend für R¹ genannt, trägt;
- C₃-C₁₂-Cycloalkyl, insbesondere C₃-C₇-Cycloalkyl oder C_3-C_{12} -Cycloalkenyl, insbesondee C_4-C_7 -Cycloalkenyl, wobei im 10 gesättigten oder ungesättigten Ring eine Methylengruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom ersetzt sein kann, wie Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, Tetrahydrofuranyl, Tetrahydrothienyl, Tetrahydropyranyl, Tetrahydrothiopyranyl, Cyclopropenyl, Dihydro-15 furanyl, Dihydrothienyl, Dihydropyranyl, Dihydrothiopyranyl, wobei die Cycloalkyl- bzw. Cycloalkenylreste substituiert sein können durch ein bis fünf Halogenatome wie vorstehend -genannt, insbesondere Fluor oder Chlor und/oder einen der folgende Reste: $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_1-C_4-Alkylthio$, 20 Cyano, C_1-C_8 -Alkylcarbonyl, C_1-C_8 -Alkoxycarbonyl, Phenyl, Phenoxy, Phenylcarbonyl wie im allgemeinen und besonderen oben genannt;
- $C_3-C_6-Alkenyl$ oder $C_3-C_6-Alkinyl$ wie bei R^1 genannt, welche ein bis fünf Halogenatome wie vorstehend genannt, insbesondere Fluor und Chlor und/oder einen der folgenden Reste tragen können:
- C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, Cyano, C₁-C₈-Alkylcarbonyl, C₁-C₈-Alkoxycarbonyl, Phenyl, Phenoxy, Phenylcarbonyl wie im allgemeinen und besonderen oben genannt;
- ein 5- oder 6-gliedriges Heteroaryl wie Furyl, Thienyl,

 Pyrryl, Pyrazolyl, Imidazolyl, Triazolyl, Isoxazolyl,
 Oxazolyl, Isothiazolyl, Thiadiazolyl, Pyridyl,
 Pyrimidinyl, Pyrazinyl, Pyridazinyl, Triazinyl, beispielsweise 2-Furanyl, 3-Furanyl, 2-Thienyl, 3-Thienyl,
 3-Isoxazolyl, 4-Isoxazolyl, 5-Isoxazolyl, 3-Isothiazolyl,
 4-Isothiazolyl, 5-Isothiazolyl, 2-Oxazolyl, 4-Oxazolyl,
 5-Oxazolyl, 2-Thiazolyl, 4-Thiazolyl, 5-Thiazolyl,
 - 5-Oxazolyl, 5-Isothiazolyl, 2-Oxazolyl, 4-Oxazolyl, 5-Oxazolyl, 2-Thiazolyl, 4-Thiazolyl, 5-Thiazolyl, 2-Imidazolyl, 4-Imidazolyl, 5-Imidazolyl, 2-Pyrrolyl, 3-Pyrrolyl, 4-Pyrazolyl, 5-Pyrazolyl, 2-Pyridyl, 3-Pyridyl, 4-Pyridyl, Oxa-2,4-diazolyl, Oxa-3,4-diazolyl,
- Thia-2,4-diazolyl, Thia-3,4-diazolyl und Triazolyl, wobei die Heteroaromaten ein bis fünf Halogenatome wie vorstehend

25

genannt, insbesondere Fluor und Chlor und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen können:

C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, Cyano, Nitro, C₁-C₈-Alkylcarbonyl, C₁-C₈-Alkoxycarbonyl, Phenyl, Phenoxy, Phenylcarbonyl wie im allgemeinen und besonderen oben genannt;

R4 ferner Phenyl oder Naphthyl, die durch einen oder mehrere,
z.B. einen bis drei der folgenden Reste substituiert sein
können: Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, Mercapto, Amino,
C1-C4-Alkyl, C1-C4-Halogenalkyl, C1-C4-Alkoxy, C1-C4-Halogenalkoxy, C1-C4-Alkylthio, C1-C4-Alkylamino, Di-C1-C4-alkylamino,
C1-C4-Alkylcarbonyl, C1-C4-Alkoxycarbonyl, insbesondere wie
bei R7 und R8 genannt, sowie beispielsweise 3-Hydroxyphenyl,
4-Dimethylaminophenyl, 2-Mercaptophenyl, 3-Methoxycarbonylphenyl, 4-Acetylphenyl, 1-Naphthyl, 2-Naphthyl,
3-Brom-2-naphthyl, 4-Methyl-1-naphthyl, 5-Methoxy-1-naphthyl
6-Trifluormethyl-1-naphthyl, 7-Chlor=1-naphthyl,

8-Hydroxy-1-naphthyl;

oder R⁴ bildet mit R⁵ zusammen mit dem benachbarten Kohlenstoffatom einen 3- bis 6-gliedrigen Ring, der ein Sauerstoffoder Schwefelatom enthalten kann und unsubstituiert ist oder je nach Ringgröße einen bis drei der folgenden Reste trägt: C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio wie im allgemeinen und besonderen oben genannt;

- 30 R⁵ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₆-Alkenyl, C₃-C₆-Alkinyl, C₃-C₈-Cycloalkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxyalkyl, C₁-C₄-Alkylthioalkyl oder Phenyl wie insbesondere vorstehend bei R⁴ genannt;
- 35 R6 C_1-C_8 -Alkyl, C_3-C_6 -Alkenyl, C_3-C_6 -Alkinyl oder C_3-C_8 -Cycloalkyl wie insbesondere oben genannt, wobei diese Reste jeweils ein-oder mehrfach substituiert sein können durch: Halogen, Nitro, Cyano, C_1-C_4 -Alkoxy, C_3-C_6 -Alkenyloxy, C_3-C_6 -Alkinyloxy, C_1-C_4 -Alkylthio, C_1-C_4 -Halogenalkoxy, C_1-C_4 -Alkylcarbonyl,
- 40 C_1-C_4 -Alkoxycarbonyl, C_1-C_4 -Alkylamino, Di- C_1-C_4 -alkylamino oder gegebenenfalls substituiertes Phenyl oder Phenoxy, wie insbesondere vorstehend genannt;
- Phenyl oder Naphthyl, das durch einen oder mehreren der folgenden Reste substituiert sein kann: Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, Amino, $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Halogenalkyl$, $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Alkyl$ thio, C_1-C_4-Akyl amino

oder C_1-C_4 -Dialkylamino, wie insbesondere bei \mathbb{R}^7 und \mathbb{R}^4 genannt;

- ein fünf- oder sechsgliedriger Heteroaromat, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome und/oder ein Schwefel- oder Sauerstoffatom, welcher ein bis vier Halogenatome und/oder einen bis zwei der folgenden Reste tragen kann: C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy oder Phenylcarbonyl, wobei die Phenylreste ihrerseits ein bis fünf Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen können: C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy und/oder C₁-C₄-Alkylthio, wie insbesondere bei R⁴ genannt;
- 15 Y Schwefel, Sauerstoff oder eine Einfachbindung
 - Z Schwefel oder Sauerstoff.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in der R^2 20 und R^3 Methoxy und X CH bedeuten. Weiterhin bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in der R^2 und R^3 Methoxy, X CH, Y und Z Sauerstoff und R^5 C_1 - C_4 -Alkyl bedeuten. Bevorzugter Rest im Fall von R^1 ist die Gruppe OR^{10} , wobei R^{10} Wasserstoff oder C_1 - C_4 -Alkyl bedeutet.

- R^4 steht besonders bevorzugt für $C_1-C_4-Alkyl$, gegebenenfalls substituiertes Phenyl oder einen aromatischen heterocyclischen Restenthaltend ein Heteroatom wie Furyl oder Thienyl.
- 30 R⁶ steht besonders bevorzugt für Phenyl, ggf. 1 3fach substituiert durch Halogen, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy und/oder C_1 - C_4 -Alkylthio.

Beispiele für bevorzugte Verbindungen sind in der nachfolgenden 35 Tabelle aufgeführt.

Besonders bevorzugt werden die Verbindungen 4.42 und 4.58 (Beispiel 10, Tab. 4) für die erfindungsgemäße Verwendung eingesetzt.

	_	_	_		,	_	,	_		18											
	2	S	S	S	0	0	0	0	S	0	0	0	0	S	0	0	0	0	0	0]
	٨	S	0	ß	0	0	0	S	0	0	0	s	0	0	0	S	0	0	0	S	bracket
	×	СН	CH	픙	HO	H	z	H	CH	CH	GH	-CH ₂ -	CH	æ	CH	H	H	CH	СН	z	
	R ³	осн3	осн3	ОСН3	осн	осн	OCH ₃	CF_3	OCF3	CH ₃	C1	-OCH ₂ -CH ₂ -	CF3	OCF3	СН3	C1	OCH ₃	OCH ₃	осн	CF_3	
	R ²	OCH ₃	оснз	осн3	OCH ₃	осн	оснз	CF3	OCF3	CH ₃	C1	осн3	осн	осн3	осн3	OCH ₃	осн3	осн3	осн3	CF3	
			Ī		j		J	٦		Ĭ	Ŭ	Ĭ			J	Ĭ					
																		-	-		١
	R6	Methy1	Methy1	Methy1	Methy1	Methy1	Met hy 1	Methy1	Methy1	Methy1	Methy1	Methy1	Ethy1	Propy1	i-Propyl	s-Butyl	Methy1	Methy1	Methy1	Met hy 1	
						_	~	-	-	-	_	2		14	į	63	2	Σ	Σ	Σ	
		Methy1	Methy1	Methy1	i-Propy1	Ethy1	Propyl	i-Propyl	Methy1	Methy1	Methyl	Methy1	Ethy1	Propyl	i-Propyl	Methy1	Methy1	Methy1	Methy1	Methy1	
	R5	Me	Me	Me	1-	ద	Pr	1-	Me	Me	Μe	Ме	BE	Pr	1-	Me	Me	Me	Met	Met	
						any l	eny 1	ıy l									enyl	heny1	ny1		
		уl	у1	уl	уl	2-Fluorphenyl	3-Chlorphenyl	4-Bromphenyl	2-Thienyl	3-Thienyl	ry l	ry1	٧ı	7,	7.1	7.1	2-Methylphenyl	3-Methoxyphenyl	4-Nitrophenyl	2-Oxazolyl	
	R4	Pheny 1	Pheny1	Pheny1	Phenyl	2-F1	3-ch	4-Br	2-Th	3-Th	2-Furyl	3-Furyl	Phenyl	Pheny1	Pheny1	Pheny1	2-Me	3-Met	4-Ni(2-0x	
								2	H ₃) ₂	;H5	7,		:=CH				2	2	43)2	(1)	
	R1	ЮН	НО	осн3	НО	OCH ₃	OC2H5	ON (CH ₃) ₂	ON=C (CH ₃) ₂	HNSO ₂ C ₆ H ₅	NHPhenyl	ONa	0-сн2-с=сн	НО	осн ₃	oC₂H₅	ON (CH ₃) ₂	ON (CH ₃) ₂	ON=C (CH ₃) ₂	NHPheny1	
ŧ	1							<u> </u>	۷.	-1	4	۷.	2	$\frac{1}{2}$	<u> </u>	\sim	<u> </u>	9	9	2	

Tabelle

							İ	
	R4	R5	R6	R ²	\mathbb{R}^3	×	X	2
ONa	4-Oxazolyl	Methy1	Propen-3-yl	OCF3	OCF3	Z	0	S
O-CH ₂ -C≡CH	5-Oxazoly1	Methy1	Propin-3-yl	CH3	СН3	Z	0	0
ОН	3-Isoxazolyl	Methyl	Cyclopentyl	cı	C1	Z	0	o
осн	4-Isoxazolyl	Methyl	Cyclohexyl	осн3	-0-СН ₂ -СН ₂ -	-CH2-	0	o
OC2H5	5-Isoxazolyl	Methy1	Cyclopropylmethyl	OCH ₃	CF_3	N	S	0
ON (CH ₃) 2	Phenyl	Methy1	1-Phenylpropin-3-yl	осн	OCF_3	Z	0	S
ON=C (CH ₃) ₂	2-Hydroxyphenyl	Methyl	Methy1	оснз	CH ₃	Z	0	
ONSO ₂ C ₆ H ₅	3-Trifluormethylphenyl	Methyl	Methy1	осн	C1	z	0	0
NHPheny 1	4-Dimethylaminophenyl	Methyl	Methy1	оснз	осн	CH	S	٥
ONa	2-Imidazolyl	Ethyl	Methyl	оснз	осн	CH	S	S
O-CH ₂ -C≡CH	4-Imidazolyl	Propyl	Methyl	осн	осн3	N	လ	S
ЮН	3-Pyrazolyl	i-Propy1	Methyl	CF_3	CF_3	СН	0	S
OCH	4-Pyrazoly1	Methy1	Methyl	OCF3	OCF3	СН	0	0
OC2Hs	Phenyl	Methy1	Trifluorethyl	СН3	CH ₃	СН	0	0
ON (CH ₃) 2	Phenyl	Methyl	Benzyl	C1	C1	СН	0	0
ON (CH ₃) 2	Phenyl	Methy1	2-Methoxyethyl	оснз	-0-CH ₂ -CH ₂	2-CH2-	S	0
ON=C (CH ₂) 2	Phenylpropyl	Methy1	3-Methoxycarbony1-	осн3	CF3	Z	S	S
NH-Phenv1	2-Pyridyl	Methy1	2-Chlorethy1	оснз	OCF_3	Z	S	S
ONa	3-Pyridyl	Methyl	Methyl ;	осн3	CH ₃	Z	0	0
O-CH ₂ -C≡CH	4-Pyridy1	Methyl	Methy1	осн	C1	Z	0	0
OCH.	Phenyl	CH ₃	Pheny 1	OCH ₃	осн	CH	0	0

R4		R5	R6 4 1	R ²	R ³	×	¥	2
Pheny1	1	СН3	Pheny1	OCH ₃	осн3	СН	0	0
Phenyl	yl	СН3	Pheny1	OCH ₃	-0-CF	-0-CH2-CH2-	0	0
Phenyl	ıyı	CH ₃	Pheny1	OCH ₃	осн	N	0	0
Pheny1	ny l	СН3	Pheny 1	OCH ₃	осн	СН	S	0
Phenyl	ny1	СН3	Phenyl	OCH ₃	осн	СН	S	S
Phe	Phenyl	СН3	Pheny l	OCH ₃	оснз	СН	0	S
Ph	Phenyl	Н	Pheny1	OCH ₃	оснз	СН	0	0
띺	Phenyl	i-Propy1	Pheny1	OCH ₃	осн	СН	0	0
CH ₃	.3	CH ₃	Pheny 1	OCH ₃	OCH ₃	СН	0	0
	- (CH ₂) ₅ -		Pheny1	Pheny1	осн	CH	0	0
교	Phenyl	СН3	2-Thiazolyl	OCH ₃	осн3	Ж	0	0
10	2-Thienyl	CH3	Pheny l	OCH ₃	ОСН3	СН	0	0
7	2-Fluorphenyl	Ethyl	Pheny1	OCH ₃	осн	СН	0	
Ŕ	3-Chlorphenyl	Propy1	Pheny1	OCH3	OCH ₃	Z	0	0
4	4-Bromphenyl	i-Propy1	Pheny1	CF3	CF_3	Э	S	
7	2-Thienyl	Methyl	Pheny1	OCF3	OCF_3	СН	0	S
÷	3-Thienyl	Methy1	Pheny1	CH ₃	CH ₃	СН	0	0
2	2-Furyl	Methyl	Pheny1	C1	C1	СН	0	0
3-	3-Furyl	Methy1	Pheny1	ОСН	-0-C	-0-CH ₂ -CH ₂ -	S	0
둡	Phenyl	Ethyl	2-Fluorphenyl	ОСН3	CF_3	СН	0	0
뭅	Phenyl	Propy1	3-Chlorphenyl	OCH ₃	OCF_3	Ж	0	S
4								

							Ì	ſ
01	1 B4	R ⁵	R6	\mathbb{R}^2	R ³	×	Y	2
H.	envl	i-Propy1	4-Brompheny1	осн3	СН3	СН	0	0
oc.u-		Met hy 1	4-Thiazolyl	осн3	C1	СН	S	0
OC2n5	ulphonul.	Met hv1	Phenyl	OCH ₃	осн3	HU	0	0
ON (CH3) 2		1000		OCH;	OCH	B	0	o
ON=C (CH ₃) ₂	3-Methoxyphenyl	меспул		7	, ;	T	t	T
NH-SO-C ₆ H ₅	4-Nitrophenyl	Methy1	Pheny1	OCH ₃	ОСН3		7	Π,
NHPheny1	Methyl	Methy1	Phenyl	CF3	CF_3	z	寸	٥
ONA	Methyl	Methy1	2-Methylphenyl	OCF3	OCF_3	Z		S
O-CH3-C=CH	Methyl	Methyl	3-Methoxyphenyl	СН3	СН3	z	•	0
HO	Methyl	Methy1	4-Nitrophenyl	Сl	c1	Z	0	0
OCH,	Phenv1	Methyl	3-Imidazolyl	оснз	-0-CH ₂ -CH ₂ -		0	0
OCali	Phenyl	Met hy 1	4-Imidazolyl'	OCH ₃	CF_3	N	S	٥
OV (CU-) -	Dhenyl	Met hy 1	2-Pyrazolyl	осн3	OCF3	N	0	S
ON (Cit) 2	2_bydrowmhenv1	Met hv 1	Pheny1	OCH ₃	CH ₃	Z	0	0
ON=C (CH3) 2	2 - ny dr Oxy pricing z	Met hy]	Phenvl	OCH ₃	C1	z	0	0
NH-SO ₂ -C ₆ H5	3-II II	Mother	Dhony	OCH,	ОСН	H	S	0
NHPheny1	4-Dimethylaminopnenyl	меспут	Fileny 4	, 100	, 100	77	ľ	<i>v</i>
ONa	3-Imidazolyl	Ethy1	Pheny I	CE13	ocn3	;	, ,	Τ,
O-CH2-C≡CH	4-Imidazolyl	Propy1	Phenyl	OCH ₃	OCH ₃	z	S	s
HO	3-Pyrazolyl	i-Propyl	Phenyl	CF_3	CF_3	СН		S
500	4-Pyrazolvl	Methy1	Pheny1	OCF3	OCF3	СН	0	0
ocus ocus	phenyl	Methy1	2-Dimethylaminophenyl	СН3	СН3	СН	. 0	0
OC2ns	phone:	Met hv1	3-Hydroxyphenyl	C1	C1	СН	0	0
ON (CH3) 2	Fileliy 1							

\mathbb{R}^1	R4	R ⁵	R6	R ²	R ³	×	¥	2
ON=C(CH ₃) ₂ Phenyl	Phenyl	Methy1	4-Trifluormethylphenyl OCH ₃	осн3	-0-СН	-0-CH ₂ -CH ₂ - S	S	0
NH-SO ₂ -C ₆ H ₅ Phenyl	Pheny1	Methy1	2-Oxazolyl	осн3	CF_3	z	S	လ
NH-Pheny1	2-Pyridyl	Methy1	4-Isoxazolyl	OCH ₃	OCF3	z	S	ß
ONa	3-Pyridyl	Methy1	Phenyl	OCH ₃	CH ₃	z	0	0
O-CH ₂ -C≡CH 4-Pyridy	4-Pyridyl	Methy1	Pheny1	осн	C1	z	0	0

23

Die Verbindungen der vorliegenden Erfindung bieten ein neues therapeutisches Potential für die Behandlung von Hypertonie, pulmonalem Hochdruck, Myokardinfarkt, Angina Pectoris, akutem 5 Nierenversagen, Niereninsuffizienz, zerebralen Vasospasmen, zerebraler Ischämie, Subarachnoidalblutungen, Migräne, Asthma, Atherosklerose, endotoxischem Schock, Endotoxin-induziertem Organversagen, intravaskulärer Koagulation, Restenose nach Angioplastie und Cyclosporin-induziertem Nierenversagen, bzw.

Die gute Wirkung der Verbindungen läßt sich in folgenden Versuchen zeigen:

15 Rezeptorbindungsstudien

Für Bindungsstudien wurden klonierte humane ET_A-Rezeptorexprimierende CHO-Zellen und Meerschweinchen-Kleinhirnmembranen mit-> 60 %-ET_B- im Vergleich zu ET_A-Rezeptoren eingesetzt.

20

Membranpräparation

Die ET_A-Rezeptor-exprimierenden CHO-Zellen wurden in F₁₂-Medium mit 10 % fötalem Kälberserum, 1 % Glutamin, 100 E/ml Penicillin 25 und 0,2 % Streptomycin (Gibco BRL, Gaithersburg, MD, USA) vermehrt. Nach 48 h wurden die Zellen mit PBS gewaschen und mit 0,05 % trypsinhaltiger PBS 5 min inkubiert. Danach wurde mit F₁₂-Medium neutralisiert und die Zellen durch Zentrifugation bei 300 x g gesammelt. Zur Lyse der Zellen wurde kurz das Pellet mit 30 Lysispuffer (5 mM Tris-HCl, pH 7,4 mit 10 % Glycerin) gewaschen und danach in einer Konzentration von 10⁷-Zellen/ml Lysispuffer 30 min bei 4°C inkubiert. Die Membranen wurden bei 20.000 x g 10 min zentrifugiert und das Pellet in flüssigem Stickstoff gelagert.

35

Meerschweinchenkleinhirne wurden im Potter-Elvejhem-Homogenisator homogenisiert und durch differentielle Zentrifugation 10 min bei $1.000 \times g$ und wiederholte Zentrifugation des Überstandes 10 min bei $20.000 \times g$ gewonnen.

40

Bindungstests

Für den ET_A - und ET_B -Rezeptorbindungstest wurden die Membranen in Inkubationspuffer (50 mM Tris-HCl, pH 7,4 mit 5 mM MnCl₂, 40 μ g/ml 45 Bacitracin und 0,2 % BSA) in einer Konzentration von 50 μ g Protein pro Testansatz suspendiert und bei 25°C mit 25 pM [125J]-ET₁ (ET_A-Rezeptortest) oder 25 pM [125J]-RZ₃ (ET_B-Rezeptortest) in

24

Anwesenheit und Abwesenheit von Testsubstanz inkubiert. Die unspezifische Bindung wurde mit 10⁻⁷ M ET₁ bestimmt. Nach 30 min wurde der freie und der gebundene Radioligand durch Filtration über GF/B Glasfaserfilter (Whatman, England) an einem Skatron- Zellsammler (Skatron, Lier, Norwegen) getrennt und die Filter mit eiskaltem Tris-HCl-Puffer, pH 7,4 mit 0,2 % BSA gewaschen. Die auf den Filtern gesammelte Radioaktivität wurde mit einem Packard 2200 CA Flüssigkeitszintillationszähler quantifiziert.

10 Die Bestimmung der K_i -Werte erfolgte über nichtlineare Regressionsanalyse mit dem Programm LIGAND.

In Tabelle A ist die in der Versuchsanordnung ermittelte Wirkung von Verbindungen der Formel I als K_i -Wert [mol/1] angegeben.

15

Tabelle A

20

Verbindung	K _i [m	01/1]
Verbinding	ET-A	ET-B
4.42	2,5 · 10 ⁻⁷	3,0 · 10 ⁻⁶
4.58	1,6 · 10 ⁻⁷	4,7 · 10 ⁻⁶

Funktionelles in vitro-Testsystem für die Suche nach Endothelinrezeptor (Subtyp A)-Antagonisten

Dieses Testsystem ist ein funktioneller, auf Zellen basierender Test für Endothelinrezeptoren. Bestimmte Zellen zeigen, wenn sie mit Endothelin 1 (ET1) stimuliert werden, einen Anstieg der intrazellulären Calciumkonzentration. Dieser Anstieg kann in intakten Zellen, die mit Calcium-sensitiven Farbstoffen beladen wurden, gemessen werden.

- Aus Ratten isolierte 1-Fibroblasten, bei denen ein endogener Endothelinrezeptor vom A-Subtyp nachgewiesen wurde, wurden mit dem Fluoreszenzfarbstoff Fura 2-an wie folgt beladen: Nach Trypsinierung wurden die Zellen in Puffer A (120 mM NaCl, 5 mM KCl, 1,5 mM MgCl₂, 1 mM CaCl₂, 25 mM HEPES, 10 mM Glucose, pH 7,4) bis zu einer Dichte von 2 x 10⁶/ml resuspendiert und in 30 min bei 37°C im Dunkeln mit Fura 2-am (2 μM), Pluronics F-127 (0,04 %) und DMSO (0,2 %) inkubiert. Danach wurden die Zellen zweimal mit Puffer A gewaschen und zu 2 x 10⁶/ml resuspendiert.
- Das Fluoreszenzsignal von 2 x 10⁵ Zellen pro ml bei Ex/Em 380/510 .
 wurde bei 30°C kontinuierlich registriert. Zu den Zellen wurden
 die Testsubstanzen zugegeben und nach einer Inkubationszeit
 von 3 min mit ET1 wurde die maximale Änderung der Fluoreszenz

25

bestimmt. Die Antwort der Zellen auf ET1 ohne vorherige Zugabe einer Testsubstanz diente als Kontrolle und wurde gleich 100 % gesetzt.

5 In Tabelle B ist die in der Versuchsanordnung ermittelte Wirkung von Verbindungen der Formel I als IC_{50} -Wert [mol/1] angegeben.

Tabelle B

10

Verbindung	IC ₅₀ [mol/1]
4.42	7,4 · 10 ⁻⁷
4.58	1,0 · 10 ⁻⁶

Testung der ET-Antagonisten in vivo

15

Männliche 250 - 300 g schwere SD-Ratten wurden mit Amobarbital narkotisiert, künstlich beatmet, vagotomisiert und despinalisiert. Die Arteria carotis und Vena jugularis wurden kathetisiert.

20

In Kontrolltieren führt die intravenöse Gabe von 1 $\mu g/kg$ ET1 zu einem deutlichen Blutdruckanstieg, der über einen längeren Zeitraum anhält.

- 25 Den Testtieren wurde 5 min vor der ET1 Gabe die Testverbindungen i.v. injiziert (1 ml/kg). Zur Bestimmung der ET-antagonistischen Eigenschaften wurde der Blutdruckanstieg in den Testtieren mit dem in den Kontrolltieren verglichen.
- 30 Endothelin-1 induzierter "sudden death" an Mäusen

Das Testprinzip besteht in der Hemmung des durch Endothelin verursachten plötzlichen Herztodes der Maus, der wahrscheinlich durch Verengung der Herzkranzgefäße bedingt ist, durch Vorbe-

- handlung mit Endothelin-Rezeptorantagonisten. Nach intravenöser Injektion von 10 nmol/kg Endothelin im Volumen von 5 ml/kg Körpergewicht kommt es innerhalb weniger Minuten zum Tod der Tiere.
- Die letale Endothelin-1 Dosis wird jeweils an einem kleinen Tierkollektiv überprüft. Wird die Prüfsubstanz intravenös appliziert, erfolgt meist 5 min danach die im Referenzkollektiv letale Endothelin-1 Injektion. Bei anderen Applikationsarten verlängern sich die Vorgabezeiten, gegebenenfalls bis zu mehreren Stunden.

26

Die Überlebensrate wird dokumentiert und effektive Dosen, die 50 % der Tiere 24 h oder länger gegen den Endothelin-Herztod schutzen (ED 50) werden ermittelt.

5 Funktioneller Gefäßtest für Endothelin-Rezeptorantagonisten

An Aortensegmenten des Kaninchens wird nach einer Vorspannung von 2 g und einer Relaxationszeit von 1 h in Krebs-Henseleitlösung bei 37°C und einem pH-Wert zwischen 7,3 und 7,4 zunächst eine 10 K+-Kontraktur ausgelöst. Nach Auswaschen wird eine Endothelin-Dosiswirkungskurve bis zum Maximum erstellt.

Potentielle Endothelin-Antagonisten werden an anderen Präparaten des gleichen Gefäßes 15 min vor Beginn der Endothelin-Dosis-

- 15 wirkungskurve appliziert. Die Effekte des Endothelins werden in % der K+-Kontraktur berechnet. Bei wirksamen Endothelin-Antagonisten kommt es zur Rechtsverschiebung der Endothelin-Dosiswirkungs-kurve.
- 20 Die erfindungsgemäßen Verbindungen können in üblicher Weise oral oder parenteral (subkutan, intravenös, intramuskulär, intraperitoneal) verabfolgt werden. Die Applikation kann auch mit Dämpfen oder Sprays durch den Nasen-Rachenraum erfolgen.
- 25 Die Dosierung hängt vom Alter, Zustand und Gewicht des Patienten sowie von der Applikationsart ab. In der Regel beträgt die tägliche Wirkstoffdosis zwischen etwa 0,5 und 50 mg/kg Körpergewicht bei oraler Gabe und zwischen etwa 0,1 und 10 mg/kg Körpergewicht bei parenteraler Gabe.
- Die neuen Verbindungen können in den gebräuchlichen galenischen Applikationsformen fest oder flüssig angewendet werden, z.B. als Tabletten, Filmtabletten, Kapseln, Pulver, Granulate, Dragees, Suppositorien, Lösungen, Salben, Cremes oder Sprays. Diese werden
- 35 in üblicher Weise hergestellt. Die Wirkstoffe können dabei mit den üblichen galenischen Hilfsmitteln wie Tablettenbindern, Füllstoffen, Konservierungsmitteln, Tablettensprengmitteln, Fließreguliermitteln, Weichmachern, Netzmitteln, Dispergiermitteln, Emulgatoren, Lösungsmitteln, Retardierungsmitteln, Antioxidantien
- 40 und/oder Treibgasen verarbeitet werden (vgl. H. Sucker et al.: Pharmazeutische Technologie, Thieme-Verlag, Stuttgart, 1991). Die so erhaltenen Applikationsformen enthalten den Wirkstoff normalerweise in einer Menge von 0,1 bis 90 Gew.-%.

and Tanggaran Tanggaran Andrews

27

Synthesebeispiele

Synthese von Verbindungen der allgemeinen Formel VI

5 Beispiel 1 3-Methoxy-3-(3-methoxyphenyl)-2-hydroxybuttersäuremethylester

19,5 g (88 mmol) 3-(3-Methoxyphenyl)-2,3-epoxybuttersäuremethylester werden in 200 ml absolutem Methanol gelöst und mit 0,1 ml

10 Bortrifluorid-Etherat versetzt. Man rührt 12 Stunden bei Raumtemperatur und destilliert das Lösungsmittel ab. Der Rückstand
wird in Essigester aufgenommen, mit Natriumbicarbonat-Lösung
und Wasser gewaschen und über Natriumsulfat getrocknet. Nach
Abdestillieren des Lösungsmittels verbleiben 21,1 g eines schwach

15 gelben Öls.

Ausbeute: 94 % (Diastereomerengemisch 1:1)

Beispiel 2

20 3-Benzyloxy-3-phenyl-2-hydroxybuttersäuremethylester

9,6 g (50 mmol) 3-Phenyl-2,3-epoxybuttersäuremethylester werden in 150 ml Benzylalkohol gelöst und mit 0,5 ml konzentrierter Schwefelsäure versetzt. Man rührt 6 Stunden bei 50°C und läßt 25 auf Raumtemperatur abkühlen. Nach Neutralisation mit Natriumbicarbonat-Lösung destilliert man den überschüssigen Benzylalkohol am Hochvakuum ab und reinigt den Rückstand durch Flash-Chromatographie an Kieselgel mit n-Hexan/Essigester 9:1. Nach Abdestillieren des Lösungsmittels verbleiben 6,5 g eines farb-30 losen Öls.

Ausbeute: 43 % (Diastereomerengemisch 3:2)

Analog wurden alle in Tabelle 1 genannten Verbindungen her-35 gestellt.

28

Tabelle 1: Zwischenprodukte der Formel VI mit R1 = CH3

 R^4

5		R	6-0-CH-	OH		
5				TU.		
	Nr.	R ⁶	R ⁴	R5	DV*	Fp.[°C]
	1.1	Methyl	3-Methoxyphenyl	Methyl	1:1	Ö1
10	1.2	Benzyl	Phenyl	Methyl	3:2	Ö1
	1.3	Methyl	2-Fluorphenyl	Methyl	1:1	Öl
	1.4	Methyl	4-i-Propylphenyl	Methyl		
	1.5	Methyl	2-Methylphenyl	Methyl	2:1	Ö1
15	1.6	Methyl	3-Methylphenyl	Methyl		
10	1.7	Methyl	4-Methylphenyl	Methyl	3:2	Ö1
:	1.8	Methyl	3-Nitrophenyl	Methyl		
	1.9	Methyl	4-Bromphenyl	Methyl	3:1	Ō1
	1.10	Methyl	2-Furyl	Methyl		
20	1.11	Methyl	3-Furyl	Methyl		
	1.12	Methyl	2-Thienyl	Methyl		
	1.13	Methyl	3-Thienyl	Methyl		
	1.14	Methyl	2-Pyridyl	Methyl		
25	1.15	Methyl	3-Pyridyl	Methyl		
	1.16	Methyl	4-Pyridyl	Methyl		
	1.17	Methyl	2-Thiazolyl	Methyl		
	1.18	Methyl	3-Isoxazolyl	Methyl		
30	1.19	Methyl	4-Imidazolyl	Methyl		
	1.20	Methyl	2-Pyrazolyl	Methyl		
	1.21	Methyl	4-Chlorphenyl	Methyl	2:1	Ö1
	1.22	Benzyl	3-Methylphenyl	Methyl	1:1	Õ1

4-Fluorphenyl

4-Bromphenyl

4-Chlorphenyl

4-Fluorphenyl

3-Nitrophenyl

4-Methylphenyl

4-Methylphenyl

Phenyl

Phenyl

Phenyl

Ōl

Ö1

Ö1

Ō1

Ō1

Öl

Öl

Öl

Öl

Ō1

1:1

1:1

3:2

1:1

1:1

2:1

1:1

1:1

1:0

1:1

Methyl

Methyl

Methyl

Methyl

Ethyl

Methyl

Methyl

Methyl

Ethyl

Methyl

1.23

1.24

1.25

1.26

1.27

1.28

1.29

1.30

1.31

45 1.32

35

Methyl

Benzyl

Benzyl

Benzyl

Methyl

Methyl

Ethyl

Benzyl

Benzyl

benzyl

4-Fluor-

^{*} Diastereomerenverhältnis

29

Synthese von Verbindungen der allgemeinen Formel I:

Beispiel 3:

3-Benzyloxy-3-phenyl-2-(4,6-dimethoxypyrimidin-2-yl)oxybutter-5 säure-methylester

3 g (10 mmol) 3-Benzyloxy-3-phenyl-2-hydroxybuttersäuremethylester (Verb. 1.2) werden in 40 ml Dimethylformamid gelöst und mit 0,3g (12mmol) Natriumhydrid versetzt. Man rührt 1 Stunde und gibt 10 dann 2,2 g (10 mmol) 4,6-Dimethoxy-2-methylsulfonylpyrimidin zu. Nach 24 Stunden Rühren bei Raumtemperatur wird vorsichtig mit 10 ml Wasser hydrolisiert, mit Essigsäure ein pH-Wert von 5 eingestellt und das Lösungsmittel am Hochvakuum abdestilliert. Der Rückstand wird in 100 ml Essigester aufgenommen, mit Wasser 15 gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel abdestilliert. Der Rückstand wird mit 10 ml Methyl-t-butylether versetzt und der gebildete Niederschlag abgesaugt. Nach dem Trocknen verbleiben 2,4g eines weißen Pulvers.

20 Ausbeute: 55 % (Diastereomerengemisch 1:1)
 Fp.: 115 - 117°C

Beispiel 4

3-Benzyloxy-3-phenyl-2-(4,6-dimethoxypyrimidin-2-yl)oxybutter25 säure

1,4 g (3 mmol) 3-Benzyloxy-3-phenyl-2-(4,6-dimethoxypyrimidin-2-yl)-oxybuttersäuremethylester (Bsp. 3) werden in 20 ml Methanol und 20 ml Tetrahydrofuran gelöst und mit 3,7 g 10 % NaOH-Lösung 30 versetzt. Man rührt 6 Stunden bei 60°C und 12 Stunden bei Raumtemperatur, destilliert die Lösungsmittel im Vakuum ab und nimmt den Rückstand in 100 ml Wasser auf. Nun wird mit Essigester zur

Entfernung von nicht umgesetztem Ester extrahiert. Anschließend stellt man die Wasserphase mit verdünnter Salzsäure auf pH 1-2

- 35 und extrahiert mit Essigester. Nach Trocknen über Magnesiumsulfat und Abdestillieren des Lösungsmittels wird der Rückstand mit wenig Aceton versetzt und der gebildete Niederschlag abgesaugt. Nach dem Trocknen verbleiben 1,2 g eines weißen Pulvers.
- **40** Ausbeute: 88 % Diastereomerengemisch 3:2 Fp.: 165°C (Zersetzung)

30

Beispiel 5 3-Benzyloxy-3-phenyl-2-[(4,6-dimethoxypyrimidin-2-yl)thio]buttersäuremethylester

5 11 g (25 mmol) 3-Benzyloxy-3-phenyl-2-hydroxybuttersäuremethylester (Verb. 1.2) werden in 50 ml Dichlormethan gelöst, 3 g (30 mmol) Triethylamin zugegeben und unter Rühren 3,2 g (28 mmol) Methansulfonsäurechlorid zugetropft. Man rührt 2 Stunden bei Raumtemperatur, wäscht mit Wasser, trocknet über Magnesiumsulfat und engt im Vakuum ein. Der Rückstand wird in DMF aufgenommen und bei 0°C zu einer Suspension von 12,9 g (75 mmol) 4,6-Dimethoxy-pyrimidin-2-thiol und 8,4 g (100mmol) Natriumhydrogencarbonat in 100 ml DMF getropft. Nach 2 Stunden Rühren bei Raumtemperatur und weiteren 2 Stunden bei 60°C gießt man auf 1 l Eiswasser und saugt 15 den entstandenen Niederschlag ab. Nach Trocknen verbleiben 3,2 g eines weißen Pulvers.

Ausbeute: 29 % (Diastereomerengemisch 1:1)

20 Analog den obigen Beispielen wurden die in Tabelle 2 genannten Verbindungen hergestellt.

www. _ Z.y. ** t.s. == vess.

25

30

35

0 - CH ₃	, H
Z	
CH- Y –	, X
2-C-™ - -	¥
R.	

Nr.	R6	R4	R5	χ	R1	Diastereomere	Fp. (°C)	
2.1	Benzy1	Pheny1	Methy1	0	осн	1:1	115-117	
2.2	Benzyl	Pheny1	Methy1	0	но	3:2	165 (Zers.)	31
2.3	Benyzl	Pheny1	Methyl	S	осн	1:1		•
2.4	Benyzl	Phenyl	Месћу1	ຮ	НО			
2.5	Methyl	2-Fluorphenyl	Methy1	0	осн3	1:1	126-128	
2.6	Methy1	2-Fluorphenyl	Methy1	0	но	2:1	185-186	
2.7	Methyl	3-Methoxyphenyl	Methy1	0	осн3	1:0 (5:1)	131-132 (93-95)	
2.8	Methyl	3-Methoxyphenyl	Methy1	0	но	1:0	187-189	
2.9	Methy1	4-i-Propylphenyl	Methy1	0	осн3			
2.10	Methyl	4-i-Propylphenyl	Methy1	0	но			
2.11	Methyl	2-Methylphenyl	Methy1	0	осн	3:1	122-124	
2.12	Methy1	2-Methylphenyl	Methyl	0	НО	1:1	135-137	

Tabelle 2

Nr.	R6	R4	RS	×	R1	Diastereomere	Fp. (°C)
2.13	Methyl	3-Methylphenyl	Methy1	0	осн ₃	1:1	105-110
2.14	Methy1	3-Methylphenyl	Methy1	0	HO	1:1	130-132
2.15	Methyl	4-Methylphenyl	Methy1	0	осн	1:1	99-102
2.16	Methyl		Methy1	0	НО	1:1	145-147
2.17	Methy1	4-Bromphenyl	Methy1	0	OCH ₃	1:0	148-150
2.18	Methy1	4-Bromphenyl	Methy1	0	OH 1	1:0	189-190
2.19	Methyl	2-Furyl	Methy1	0	осн		
2.20	Methyl	2-Furyl	Methy1	0	но		
2.21	Methyl	3-Furyl	Methy1	0	сн3		
2.22	Methy1	3-Furyl	Methy1	0	НО		
2.23	Methyl	2-Thienyl	Methy1	0	оснз		
2.24	Methyl	2-Thienyl	Methy1	0	но		
2.25	Methy1	2-Pyridyl	Methy1	. 0	сн з	2:1	Ö1
2.26	Methyl	2-Pyridyl	Methyl	0	ONa		175-176
2.27	Methyl	3-Pyridyl	Methyl	0	oċн ₃		
2.28	Methy1	3-Pyridyl	Methy1	0	но		
2.29	Methy1	4-Pyridyl	Methyl	0	6н20		
2.30	Methy1	4-Pyridyl	Methy1	0	но		
2.31	Methyl	3-Chlorphenyl	Methyl	0	осн3		
2.32	Methy1	3-Chlorphenyl	Methy1	0	но		
2.33	Methy1	2-Thiazolyl	Methy1	0	осн		

						0.0000000000000000000000000000000000000	(00)
Nr.	R6	R4	Кэ	×	K-	חדמפרפדפחוופדפ	
2.34	Methy1	2-Thiazolyl	Methy1	0	HO		
2.35	Methyl	3-Isoxazolyl	Methyl	0	осн		
2.36	Methyl	3-Isoxazolyl	Methy1	0	OH,		
2.37	Methyl		Methy1	0	осн³		
2.38	Methyl	4-Imidazolyl	Methy1	0	ОĤ		
2.39	Methy1	2-Pyrazolyl	Methy1	0	осн		
2.40	Methy1	2-Pyrazolyl	Methy1	0	но		
2.41	Benzyl	7.	Methyl	0	осн ₃	1:1	112-114
2.42	Benzy1	4-Chlorphenyl	Methy1	0	но		
2.43	i-Propyl	2-Fluorphenyl	Methyl	0	6н20	4:1	115-120
2.44	i-Propyl	2-Fluorphenyl	Methy1	0	• но	2:1	143-145
2.45	Methy1	4-Fluorphenyl	Methy1	0	осн	1:1	122-125
2.46	Methyl	4-Fluorphenyl	Methy1	0	НО	3:1	170-172
2.47	Benzyl	3-Methylphenyl	Methy1	0	6н20	1:1	94- 95
2.48	Benzy1	3-Methylphenyl	Methyl	0	НО	1:1	154-156
2.49	Methyl	4-Chlorphenyl	Methy1	0	осн3	1:1	125-127
2.50	Methy1	4-Chlorphenyl	Methy1	0	но	5:1	206-207
2.51	Methyl	Pheny1	Ethyl	0	осн ₃	1:0	95-100
2.52	Methy1	Pheny1	Ethyl	0	НО	1:0	140-142
2.53	Benzyl	4-Fluorphenyl	Methy1	0	OCH ₃	1:1	95- 98
2.54	Benzy1	4-Fluorphenyl	Methyl	0	но	4:1	153-154

Nr.	R6	R4	R ⁵	χ	\mathbb{R}^1	Diastereomere	Fp. (°C)
2.55	4-Fluorbenzyl	Pheny1	Methy1	0	снэ	1:0	152-153
2.56	4-Fluorbenzyl	Pheny1	Methy1	0	' но	7:3	160-162
2.57	4-Brombenzyl	Pheny1	Methyl	0	OCH ₃	9:1	158-160
2.58	4-Brombenzyl	Pheny1	Methyl	0	НО	1:0	203-204
2.59	Benzyl	2-Fluorphenyl	Met hy l	0	€н20	1:0	129-130
2.60	Benzyl	2-Fluorphenyl	Methy1	0	но	1:0	200-201
2.61	Benzyl	4-Bromphenyl	Methy1	0	осн3	1:1	78- 79
2.62	Benzyl	4-Bromphenyl	Methy1	0	но	1:1	156-158
2.63	Benzyl	4-Methylphenyl	Methy1	0	осн3	1:1	ð 1
2.64	Benzy1	4-Methylphenyl	Methy1	0	НО	4:1	158-159
2.65	Benzyl	Phenyl	Ethy1	0	осн	1:0	110-112
2.66	Benzyl	Pheny1	Ethy1	0	но	1:0	92- 93
2.67	Ethy1	4-Methylphenyl	Methyl	0	о¢н3	1:0	117-119
2.68	Ethy1	4-Methylphenyl	Methyl	0	ı ko	1:1	Ö 1
2.69	Methyl	2-Furyl	Н	0	снэо	1:1	Öl
2.70	Methy1	2-Furyl	Н	0	, но	1:1	ð1
2.71	4-Chlorbenzyl	Phenyl	Methy1	0	осн	1:0	172-174
2.72	4-Chlorbenzyl	Pheny l	Methyl	0	но	1:0	60- 61
2.73	2-Butyl	4-Bromphenyl	Methy1	0	осн	-	104-106
2.74	2-Butyl	4-Bromphenyl	Methy1	0	но	1:0	153-154
2.75	n-Propyl	4-Fluorphenyl	Methy1	0	осн ₃	9:1	119-120

		١			150		(00)	
Re		R4	Ro	¥	K⁴	Diastereomere	FD: (-C.)	
n-Propyl	Γ	4-Fluorphenyl	Methy1	0	но	9:1	104-105	
Methy1		3-Nitrophenyl	Methyl	0	оснз	1:1	101-102	
Methyl	1	3-Nitrophenyl	Methy1	0	НО	1:1	165-172	
Methy1		4-Trifluorphenyl	Methy1	0	осн	1:0	112-113	
Methy1	1	4-Trifluorphenyl	Methy1	0	OH.	4:1	68- 70	
Methyl	1	3-Thienyl	H	0	оснз	1:1	80- 82	
Methyl		3-Thienyl	H	0	НО	1:1	Ö1	
4-Chlorbenzyl	i i	Pheny1	Methy1	0	оснз	0:1	112-113	
4-Chlorbenzyl	1	Pheny 1	Methy1	0	ОСН3	0:1	60- 61	
Methyl	1	Pheny1	Ethy1	0	осн3	1:3	125-130	
Methyl		Pheny 1	Ethy1	0	НО	0:1	133-135	
Benzyl	1	3-Methoxyphenyl	Methy1	0	осн3	3:1	86- 87	
Benzy1	1	3-Methoxyphenyl	Methy1	0	НО	1:0	155	
Benzyl	1	3-Methoxyphenyl	Methy1	0	ОН	0:1	138-140	
2-Phenylethyl	۱_	Phenyl	Methy1	0	OH,	1:0	147-149	
Methyl	ı	3-Furyl	H	0	осн3	1:1	0e1	
Methyl	1	3-Furyl	H	0	Ю	1:1	131-135	
3-CF3-benzyl	1	Pheny1	Methy1	0	OCH ₃	2:1	151-152	
3-CF3-benzyl	1	Phenyl	Methy1	0	ОН	1:1	0e1	
2-Fluorbenzol	_	Pheny1	Methy1	0	осн	2:1	170-173	
2-Fluorbenzol		Pheny1	Methy1	0	НО	1:0	160-162	

			0.000		1 - 1		
Nr.	R6	R4	RS	X	R1.	Diastereomere	Fp. (°C)
2.97	2.97 2-Fluorbenzyl	Pheny1	Methy1	0	ЮН	1:3	138-141
2.98	2.98 3-Fluorbenzyl Pheny	Pheny1	Methy1	0	осн	1:1	81-86
2.99	3-Fluorbenzyl	Pheny 1	Methy1	0	Ю	4:1	195-197
2.100	2.100 3-Fluorbenzyl Pheny	Pheny1	Methy1	0	ONa	3:1	250-260
2.101	2.101 4-Fluorbenzyl	Pheny1	Methy1	0	осн3	1:1	112-115
2.102	2.102 4-Fluorbenzyl Pheny	Pheny1	Methy1	0	но і		

37

Synthese von Verbindungen der allgemeinen Formel VI

Beispiel 6

5

3-Phenoxy-3-phenyl-2-hydroxybuttersäuremethylester

28,2 g (0,3 mol) Phenol und 19,2 g (0,1 mol) 3-Phenyl-2,3-epoxybuttersäuremethylester werden zusammen 6 Stunden auf 100° C

- 10 erhitzt. Nach Abdestillieren des überschüssigen Phenols am Hochvakuum und chromatographischer Reinigung des Rückstands an Kieselgel mit Hexan/Essigestergemischen erhält man 17,9 g eines schwach gelben Öls.
- 15 Ausbeute: 62,5 %

Beispiel 7

3-(4-Brompheny1)oxy-3-pheny1-2-hydroxybuttersauremethylester

20

51,9 g (0,3 mol) 4-Bromphenol und 19,2 g (0,1 mol) 3-Phenyl-2,3-epoxybuttersäuremethylester werden 8 h bei 100°C und 12 h bei Raumtemperatur gerührt. Nach Abdestillieren des überschüssigen Phenols wird der Rückstand mittels Flash-Chromato-

25 graphie (Kieselgel, n-Hexan-Essigester 9:1) gereinigt. Man erhält 7,2 g eines weißen Feststoffes.

Ausbeute: 20 % Fp.: 133 - 135°C

30 Analog wurden die in Tabelle 3 genannten Verbindungen hergestellt:

35

Tabelle 3: Zwischenprodukte der Formel VI mit $R^1 = CH_3$

		R ⁶	R ⁴	R ⁵	Fp. [0C]
10	3.1	Phenyl	Phenyl	Methyl	Ö1
	3.2	4-Bromphenyl	Phenyl	Methyl	130-133
	3.3	Phenyl	Methyl	Methyl	
	3.4	Phenyl	Phenyl	i-Propyl	
15	3.5	2-Fluorphenyl	Phenyl	Methyl	
13	3.6	3-Fluorphenyl	Phenyl	Methyl	Öl
	3.7	4-Fluorphenyl	Phenyl	Methyl	Ō1
	3.8	4-Chlorphenyl	Phenyl	Methyl	
	3.9	4-Nitrophenyl	Phenyl	Methyl.	
20	3.10	4-Methylphenyl	Phenyl	Methyl	Õ1
	3.11	Phenyl	2-Fluorphenyl	Methyl	
	3.12	Phenyl	3-Methoxyphenyl	Methyl	
	3.13	Phenyl	4-i-Propylphenyl	Methyl	
25	3.14	Phenyl	2-Methylphenyl	Methyl	
	3.15	Phenyl	3-Nitrophenyl	Methyl	
	3.16	Phenyl	4-Bromphenyl	Methyl	
	3.17	Phenyl	2-Furyl	Methyl	
30	3.18	Phenyl	2-Thienyl	Methyl	Öl
	3.19	Phenyl	3-Furyl	Methyl	
	3.20	Phenyl	3-Thienyl	Methyl	
	3.21	3-Methylphenyl	Phenyl	Methyl	Öl
2.5	3.22	2-Methylphenyl	Phenyl	Methyl	Ö1
35	3.23	4-i-Propylphenyl	Phenyl	Methyl	Ō1
	3.24	Phenyl	4-Chlorphenyl	Methyl	Ö1

39

Synthese von Verbindungen der allgemeinen Formel I:

Beispiel 8

5 3-Phenoxy-3-pheny1-2-(4,6-dimethoxypyrimidin-2-y1)oxybuttersäure methylester

4,4 g (15,4 mmol) 3-Phenoxy-3-phenyl-2-hydroxybuttersäuremethylester (Verb. 1.1) werden in 40 ml Dimethylformamid gelöst und mit 10 0,46 g (18,4 mmol) Natriumhydrid versetzt. Man rührt 1 Stunde und gibt dann 3,4 g (15,4 mmol) 4,6-Dimethoxy-2-methylsulfonyl-pyrimidin zu. Nach 24 Stunden Rühren bei Raumtemperatur wird vorsichtig mit 10 ml Wasser hydrolisiert, mit Essigsäure ein pH-Wert von 5 eingestellt und das Lösungsmittel am Hochvakuum ab-

15 destilliert. Der Rückstand wird in 100 ml Essigester aufgenommen, mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel abdestilliert. Der Rückstand wird mit 10 ml Methylt-butylether versetzt und der gebildete Niederschlag abgesaugt.

----Nach-dem-Trocknen verbleiben 1,6 g eines weißen Pulvers.

20

Ausbeute: 24,5 % Fp.: 143 - 145 % C

Beispiel 9

25

3-Phenoxy-3-phenyl-2-(4,6-dimethoxypyrimidin-2-yl)oxybuttersäure

1,3 g 3-Phenoxy-3-phenyl-2-(4,6-dimethoxypyrimidin-2-yl)oxy-buttersäuremethylester (Bsp. 8) werden in 20 ml MeOH und 40 ml 30 Tetrahydrofuran gelöst und mit 3,7 g 10 % NaOH-Lösung versetzt. Man rührt 6 Stunden bei 60°C und 12 Stunden bei Raumtempertur, destilliert die Lösungsmittel im Vakuum ab und nimmt den Rückstand in 100 ml Wasser auf. Nicht umgesetzter Ester wird mit Essigester extrahiert. Anschließend stellt man die Wasserphase 35 mit verdünnter Salzsäure auf pH 1 - 2 und extrahiert mit Essigester. Nach Trocknen über Magnesiumsulfat und Abdestillieren des Lösungsmittels verbleiben 1,0 g eines weißen Pulvers.

Ausbeute: 79,7 % **40** Fp.: 50 - 55°C

Beispiel 10

3-Phenoxy-3-phenyl-2-[(4,6-dimethoxypyrimidin-2-yl)thio]butter-sauremethylester

5

7,2 g (25 mmol) 3-Phenoxy-3-phenyl-2-hydroxybuttersäuremethylester werden in 50 ml Dichlormethan gelöst, 3 g (30 mmol)
Triethylamin zugegeben und unter Rühren 3,2 g (28 mmol) Methansulfonsäurechlorid zugetropft. Man rührt 2 Stunden bei Raum10 temperatur, wäscht mit Wasser, trocknet über Magnesiumsulfat und engt im Vakuum ein. Der Rückstand wird in 100 ml DMF aufgenommen und bei 0°C zu einer Suspension von 12,9 g (75 mmol) 4,6-Dimethoxypyrimidin-2-thiol und 8,4 g (100 mmol) Natriumhydrogencarbonat in 100 ml DMF getropft. Nach 2 Stunden Rühren bei Raumtemperatur

15 und weiteren 2 Stunden bei 60°C gießt man auf 1 Liter Eiswasser und saugt den entstandenen Niederschlag ab. Nach Trocknen verbleiben 4,2 g eines weißen Pulvers.

Ausbeute: 38 %

20

Analog den obigen Beispielen wurden die in Tabelle 4 genannten Verbindungen hergestellt.

Tabelle 4

25

35	Bsp. Nr.	R ⁶	R4	R ⁵	R1	Y	Fp. [0C]
33	4.1	Phenyl	Phenyl	Methyl	OCH ₃	0	100-103
	4.2	Phenyl	Phenyl	Methyl	ОН	0	50-55
	4.3	Phenyl	Phenyl	Methyl	OCH ₃	S	
	4.4	Phenyl	Phenyl	Methyl	ОН	s	
40	4.5	Phenyl	Phenyl	i-Propyl	OCH ₃	0	
	4.6	Phenyl	Phenyl	i-Propyl	ОН	0	
	4.7	Phenyl	Methyl	Methyl	OCH ₃	0	
	4.8	Phenyl	Methyl	Methyl	ОН	0	
45	4.9	4-Bromphenyl	Phenyl	Methyl	OCH ₃	0	130-135
	4.10	4-Bromphenyl	Phenyl	Methyl	ОН	0	155-160
	4 11	2-Fluorphenyl	Phonyl	Mothyl	OCK.	1	129-134

1							
	Bsp. Nr.	R ⁶	R4	R ^S	R ¹	Y	Fp. [°C]
	4.12	2-Fluorphenyl	Phenyl	Methyl	ОН	0	170-171
_	4.13	3-Fluorphenyl	Phenyl	Methyl	OCH ₃	0	85- 90
5	4.14	3-Fluorphenyl	Phenyl	Methyl	ОН	0	167-169
	4.15	4-Fluorphenyl	Phenyl	Methyl	OCH ₃	0	115-116
	4.16	4-Fluorphenyl	Phenyl	Methyl	ОН	0	122-125
	4.17	4-Chlorphenyl	Phenyl	Methyl	OCH ₃	0	Ö1
10	4.18	4-Chlorphenyl	Phenyl	Methyl	ОН	0	94- 98
	4.19	4-Methylphenyl	Phenyl	Methyl	OCH ₃	0	100-114
	4.20	4-Methylphenyl	Phenyl	Methyl	ОН	0	Öl
	4.21	4-Nitrophenyl	Phenyl	Methyl	OCH ₃	0	
15	4.22	4-Nitrophenyl	Phenyl	Methyl	OH	0	
	4.23	Phenyl	2-Fluorphenyl	Methyl	OCH ₃	0	130-132
	4.24	Phenyl	2-Fluorphenyl	Methyl	ОН	0	194-195
	4.25	Phenyl	3-Methoxyphenyl	Methyl	OCH ₃	0	Öl ,
20	4.26	Phenyl	3-Methoxyphenyl	Methyl	ОН	0	Õ1
20	4.27	Phenyl	4-i-Propylphenyl	Methyl	OCH ₃	0	
	4.28	Phenyl	4-i-Propylphenyl	Methyl	OH	0	
	4.29	Phenyl	4-Bromphenyl	Methyl	OCH ₃	0	129-131
	4.30	Phenyl	4-Bromphenyl	Methyl	ОН	0	Öl
25	4.31	Phenyl	2-Furyl	Methyl	OCH ₃	0	
	4.32	Phenyl	2-Furyl	Methyl	ОН	0	
	4.33	Phenyl	3-Furyl	Methyl	OCH ₃	0	
	4.34	Phenyl	3-Furyl	Methyl	ОН	0	
30	4.35	Phenyl	2-Thienyl	Methyl	OCH ₃	0	
	4.36	Phenyl	2-Thienyl	Methyl	ОН	0	
	4.37	Phenyl	3-Thienyl	Methyl	OCH ₃	0	
	4.38	Phenyl	3-Thienyl	Methyl	ОН	0	
35	4.39	3-Methylphenyl	Phenyl	Methyl	OCH ₃	0	155
	4.40	3-Methylphenyl	Phenyl	Methyl	ОН	0	100-101
	4.41	4-i-Propyl- phenyl	Phenyl	Methyl	осн3	0	130-131
40	4.42	4-i-Propyl- phenyl	Phenyl	Methyl	ОН	0	230
	4.43	Phenyl	4-Chlorphenyl	Methyl	OCH ₃	0	143-144
	4.44	Phenyl	4-Chlorphenyl	Methyl	ОН	0	90- 92
	4.45	Phenyl	2-Methylphenyl	Methyl	OCH ₃	0	179-180
45	4.46	Phenyl	2-Methylphenyl	Methyl	ОН	0	
45	4.47	2-Methylphenyl	Phenyl	Methyl	OCH ₃	0	95-114
	4.48	2-Methylphenyl	Phenyl	Methyl	ОН	0	80- 85
	_					_	

	Bsp. Nr.	R ⁶	R ⁴	R ⁵	R ¹	Y	Fp. [⁰ C]
	4.49	Phenyl	4-Methylphenyl	Methyl	OCH ₃	0	110-112
_	4.50	Phenyl	4-Methylphenyl,	Methyl	OH	0	156-157
5	4.51	Phenyl	3-Methylphenyl	Methyl	OCH ₃	0	Ö1
	4.52	Phenyl	3-Methylphenyl	Methyl	ОН	0	158-160
	4.53	4-Methoxy- phenyl	Phenyl	Methyl	осн3	0	157-158
10	4.54	4-Methoxy- phenyl	Phenyl	Methyl	ОН	0	106-107
	4.55	Phenyl	4-Fluorphenyl	Methyl	OCH ₃	0	160-165
	4.56	Phenyl	4-Fluorphenyl	Methyl	OH	0	99-100
15	4.57	4-Methylthio- phenyl	Phenyl	Methyl	OCH ₃	0	160-163
	4.58	4-Methylthio- phenyl	Phenyl	Methyl	ОН	0	248-250
	4.59	4-t-Butyl- phenyl	Phenyl	Methyl _	ОСН3	0_	106-110
20	4.60	4-t-Butyl- phenyl	Phenyl	Methyl	ОН	0	250
	4.61	Phenyl	Phenyl	Ethyl	OCH ₃	0	115-117
	4.62	Phenyl	Phenyl	Ethyl	ОН	0	84- 85
25	4.63	4-Acetoxy- phenyl	Phenyl	Methyl	OCH ₃	0	157-159
	4.64	4-Hydroxy- phenyl	Phenyl	Methyl	ОН	0	80- 90

43

Patentanspruch

Verwendung von Carbonsäurederivaten der Formel I 5

10 $\begin{array}{c|c}
R^4 & N \\
R - Z - C - CH - Y \\
R 5 & N \\
R & N
\end{array}$ $\begin{array}{c|c}
R^2 \\
X & N \\
R & N
\end{array}$

in der R eine Formylgruppe, eine Gruppe CO_2H oder einen zu COOH 15 hydrolysierbaren Rest bedeutet und die übrigen Substituenten folgende Bedeutung haben:

 R^2 Halogen, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy oder C_1 - C_4 -Alkylthio;

20

X Stickstoff oder CR14, wobei R14 Wasserstoff bedeutet oder zusammen mit R3 eine 3- bis 4-gliedrige Alkylen- oder Alkenylenkette bildet, in der jeweils eine Methylengruppe durch Sauerstoff ersetzt ist;

- R³ Halogen, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy, C_1 - C_4 -Alkylthio oder R³ ist mit R¹⁴ wie oben angegeben zu einem 5- oder 6-gliedrigen Ring verknüpft;
- 30 R⁴ eine C₁-C₁₀-Alkylgruppe, welche ein bis fünf Halogenatome und/oder einen der folgenden Reste tragen kann: C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, Cyano, C₁-C₈-Alkylcarbonyl, C₁-C₈-Alkoxy-carbonyl, Phenyl, Phenoxy oder Phenylcarbonyl, wobei die Phenylreste ihrerseits ein bis fünf Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen können: C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy und/oder C₁-C₄-Alkylthio;
- eine C₁-C₁₀-Alkylgruppe, welche ein bis fünf Halogenatome
 tragen kann und einen der folgenden Reste trägt: ein fünfgliedriger Heteroaromat, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome und/oder ein Schwefel- oder Sauerstoffatom, welcher ein
 bis vier Halogenatome und/oder einen bis zwei der folgenden
 Reste tragen kann: C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio und/oder Phenyl;

eine $C_3-C_{12}-Cycloalkyl-$ oder $C_3-C_{12}-Cycloalkenylgruppe$, die ein Sauerstoff- oder Schwefelatom enthalten kann und ein bis fünf Halogenatome und/oder einen der folgenden Reste tragen kann: $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_1-C_4-Alkyl$ thio, Cyano, $C_1-C_8-Alkyl-carbonyl$, $C_1-C_8-Alkoxycarbonyl$, Phenyl, Phenoxy oder Phenyl-carbonyl, wobei die Phenylreste ihrerseits ein bis fünf Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen können: $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Halogenalkyl$, $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Alkyl$ thio;

10

5

eine $C_3-C_6-Alkenyl-$ oder eine $C_3-C_6-Alkinylgruppe$, welche jeweils ein bis fünf Halogenatome und/oder einen der folgenden Reste tragen kann: $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_1-C_4-Alkylthio$, Cyano, $C_1-C_8-Alkylcarbonyl$, $C_1-C_8-Alkoxycarbonyl$, Phenyl,

Phenoxy oder Phenylcarbonyl, wobei die Phenylreste ihrerseits ein bis fünf Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen können: C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy und/oder C₁-C₄-Alkylthio;

ein fünf- oder sechsgliedriger Heteroaromat, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome und/oder ein Schwefel- oder Sauerstoffatom, welcher ein bis vier Halogenatome und/oder einen bis zwei der folgenden Reste tragen kann: C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy,

C₁-C₄-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy oder Phenylcarbonyl, wobei die Phenylreste ihrerseits ein bis fünf Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen können: C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy und/oder C₁-C₄-Alkylthio;

30

40

Phenyl oder Naphthyl, die durch einen oder mehrere der folgenden Reste substituiert sein können: Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy, Phenoxy, C_1 - C_4 -Alkylthio, Amino,

35 C_1-C_4 -Alkylamino oder C_1-C_4 -Dialkylamino;

 R^4 und R^5 bilden zusammen mit dem benachbarten Kohlenstoffatom einen 3- bis 8-gliedrigen Ring, der ein Sauerstoff- oder Schwefelatom enthalten kann und einen bis drei der folgenden Reste tragen kann: $C_1-C_4-Alkyl$, Halogen, $C_1-C_4-Halogenalkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_1-C_4-Halogenalkoxy$ und/oder $C_1-C_4-Akylthio$;

R⁵ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₆-Alkenyl, C₃-C₆-Alkinyl, C₃-C₈-Cycloalkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxyalkyl, C₁-C₄-Alkylthioalkyl, Phenyl oder R⁵ ist mit R⁴ wie oben angegeben zu einem 3- bis 8-gliedrigen Ring verknüpft;

45

R⁶ C_1-C_8 -Alkyl, C_3-C_6 -Alkenyl, C_3-C_6 -Alkinyl oder C_3-C_8 -Cycloalkyl, wobei diese Reste jeweils ein- oder mehrfach substituiert sein können durch: Halogen, Nitro, Cyano, C_1-C_4 -Alkoxy, C_3-C_6 -Alkenyloxy, C_3-C_6 -Alkinyloxy, C_1-C_4 -Alkylthio,

5 C_1-C_4 -Halogenalkoxy, C_1-C_4 -Alkylcarbonyl, C_1-C_4 -Alkoxycarbonyl, C_1-C_4 -Alkylamino, $Di-C_1-C_4$ -alkylamino, Phenyl, ein- oder mehrfach, z.B. ein bis dreifach durch Halogen, Nitro, Cyano, C_1-C_4 -Alkyl, C_1-C_4 -Halogenalkyl, C_1-C_4 -Alkoxy, C_1-C_4 -Halogenalkyl, C_1 -C4-Alkoxy oder C_1-C_4 -Alkylthio substituiertes Phenyl oder

10 Phenoxy;

Phenyl oder Naphthyl, die jeweils durch einen oder mehrere der folgenden Reste substituiert sein können: Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, Amino, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl,

15 $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_1-C_4-Halogenalkoxy$, Phenoxy, $C_1-C_4-Alkylthio$, $C_1-C_4-Alkylamino$ oder $C_1-C_4-Dialkylamino$;

ein fünf- oder sechsgliedriger Heteroaromat, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome und/oder ein Schwefel- oder-Sauer-stoffatom, welcher ein bis vier Halogenatome und/oder einen bis zwei der folgenden Reste trägen kann: C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy oder Phenylcarbonyl, wobei die Phenylreste ihrerseits ein bis fünf Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste trägen können: C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy und/oder C₁-C₄-Alkylthio;

Y Schwefel oder Sauerstoff oder eine Einfachbindung;

Z · Schwefel oder Sauerstoff;

zur Herstellung von Arzneimitteln.

35

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern val Application No
PCT/EP 95/01099

A. CLASSI IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K31/00 A61K31/505 A61K31/5	53	
44: 9	to International Patent Classification (IPC) or to both national class	fication and IPC	
	S SEARCHED		
Minimum d	locumentation searched (classification system followed by classification	tion symbols)	
IPC 6	A61K		
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields se	arched
	• .		
			· .
Electronic d	lata base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical, search terms used)	
	·		
G DOG!!!	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
Category	Classes of documents, with the state of the		
P,A	DE,A,43 13 412 (BASF AG) 27 Octo see the whole document	ber 1994	1
A	EP,A,O 517 215 (UBE INDUSTRIES,	LTD.) 9	1
	December 1992 see the whole document	enementa y especia de el rea el desperação	
,			v.
			'
	•		
-			
	·		•
	·		
Fur	ther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.
* Special ca	ategories of cited documents:	"I" later document published after the int or priority date and not in conflict w	emational filing date
'A' docum	nent defining the general state of the art which is not	cited to understand the principle or t invention	heory underlying the
"E" earlier	dered to be of particular relevance r document but published on or after the international	"Y" domment of particular relevance: the	claimed invention
filing	nent which may throw doubts on priority claim(s) or	cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the d	ocument is taken mone
which citatio	h is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified)	'Y' document of particular relevance; the cannot be considered to involve an i document is combined with one or r	nore other such docu-
other	ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	ments, such combination being obvious the art.	ous to a person some
'P' docum	nent published prior to the international filing date but than the priority date claimed	'&' document member of the same pater	
Date of the	e actual completion of the international search	Date of mailing of the international s	earch report
	6 July 1995	- 9. 08. 95	
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Authorized officer	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+ 31-70) 340-3016	Seegert, K	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

.ormation on patent family members

Intern: val Application No PCT/EP 95/01099

Patent document cited in search report	Publication date	Patent memb		Publication date
DE-A-4313412	27-10-94	AU-B- WO-A-	6568194 9425442	21-11-94 10-11-94
EP-A-0517215	09-12-92	JP-A- CN-A- US-A- JP-A- JP-A- JP-A-	4360887 1067651 5387575 5148242 5148245 5208962	14-12-92 06-01-93 07-02-95 15-06-93 15-06-93 20-08-93

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichun, \Box , die zur selben Patentfamilie gehören

Interny rates Aktenzeichen
PCT/EP 95/01099

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied Patenti		Datum der Veröffentlichung
DE-A-4313412	27-10-94	AU-B- WO-A-	6568194 9425442	21-11-94 10-11-94
EP-A-0517215	09-12-92	JP-A- CN-A- US-A- JP-A- JP-A- JP-A-	4360887 1067651 5387575 5148242 5148245 5208962	14-12-92 06-01-93 07-02-95 15-06-93 15-06-93 20-08-93

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interne ales Aktenzeichen
PCT/EP 95/01099

A. KLASS IPK 6	ifizierung des anmeldungsgegenstandes A61K31/00 A61K31/505 A61K31/5	3	
Nach der II	nternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kl	assifikation und der IPK	
	ERCHIERTE GEBIETE		
Recherchica IPK 6	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo A61K		
	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	_	
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N.	ame der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)
CAISW	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
P,A	DE,A,43 13 412 (BASF AG) 27.0ktob siehe das ganze Dokument	er 1994	1
. A	EP,A,O 517 215 (UBE INDUSTRIES, L 9.Dezember 1992 siehe das ganze Dokument	TD.)	1
			·
			·
	itere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	X Siehe Anhang Patentfamilie	
* Besonder 'A' Veröfi aber : 'E' älteres Annu 'L' Veröfi schei: snder soll o ausge 'O' Veröf eine ! 'P' Veröfi dem !	Tentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen eldedatum veröffentlicht worden ist fentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie führt) Tentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht fentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	kam nicht als auf erfinderischer Tam werden, wenn die Veröffentlichung m Veröffentlichungen dieser Kategorie diese Verbindung für einen Fachman & Veröffentlichung, die Mitglied dersell	nur zum Verständnis des der soder der ihr zugrundeliegenden eutung, die beanspruchte Erfindung lichung nicht als neu oder auf achtet werden eutung; die beanspruchte Erfindung gleit beruhend betrachtet it einer oder mehreren anderen in Verbindung gebracht wird und in naheliegend ist einer Patentfamilie ist
	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen R	celled elicitoes series
<u> </u>	5. Juli 1995 Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+ 31-70) 340-3016	Seegert, K	·

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
Потивр.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.